CYCLOHEXANETRIOL DERIVATIVE

Patent number:

JP6025039

Publication date:

1994-02-01

Inventor:

TAKAHASHI TAKASHI; others: 01

Applicant:

KURARAY CO LTD

Classification:

- international:

C07C33/14; C07C43/178; C07C43/188; C07C43/196;

C07C47/267; C07C69/732; C07D261/20; C07D311/74

- european:

Application number: JP19920087463 19920312

Priority number(s):

Abstract of JP6025039

PURPOSE:To provide a new cyclohexanetriol derivative useful as an intermediate for 1alphahydroxyvitamin D derivatives. CONSTITUTION: The compound of the formula [R<1>-R<3> are each H or OHprotecting group, X is O, CHCH2OR4, CHCHO, or CHCO2R<5> (R<4> is H or OHprotecting group; R<5> is lower alkyl); Y is H; Z is OR<6> (R<6> is the same as R<4>); or, Y and Z are combined into single bond, X and Z into =N)-, =CHCH(OR<7>))-, or =CHCO2-(R<7> is H or lower alkyl)], e.g. 1,5,6,7,8,8ahexahydro-6-methoxymethoxy-3-methoxy-3H-2-benzopyran-7,8-diol. The compound of the formula is useful as an A-ring constituent in synthesizing 1alpha- hydroxyvitamin D derivative bearing a substituent, esp. at 2-site, for example, being useful for synthesizing 2beta-hydroxypropoxy-1alpha, 25dihydroxyvitamin D3 promising its clinical applications as a medicine for osteoporosis high in blood sustainability.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

THIS PAGE BLANK (USPTO)

PFS NO=9287463 CC=JP

集合をクリックすると一覧を10件単位で表示します。

```
DN: JP A2 6025039 (1994/02/01)
FAMILY MEMBERS
               KD DOC.NO. CC
  CC PUBDAT
                                  PR.DAT YY
                                                PR. NO.
  JP 1994/02/01 A2 6025039 JP 1992/03/12 92
                                                  87463
  JP 2000/04/10 B2 3030157
                                                  73932
                             JP 1991/03/13 91
 +DK 1996/01/29 T3
                     503630
 +EP 1992/09/16 A1
                     <u>503630</u>
     DC : CH DK LI NL
 +EP 1995/12/27 B1 503630
     DC : CH DK LI NL
 +IL 1992/11/15 AO
                    101222
 +IL 1996/03/31 A1
                    101222
 +JP 1994/02/01 A2 6025039
 +JP 2000/04/10 B2 3030157
 +US 1994/08/02 A 5334740
     AB : CAN.118<03>022468R
                               DWT. C92-309742
                                                    PAJ. 180236C000044
$8
     Р
                   1
S9
     U
                  0
```

(11)特許出願公開番号

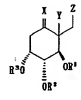
特開平6-25039

(43)公開日 平成6年(1994)2月1日

						•
43 43	3/14 3/178 3/188 3/196 7/267	識別記号 C	庁内整理番号 8827-4H 8619-4H 8619-4H 8619-4H 7457-4H			技術表示箇所 ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・
(21)出願番号		特願平4-87463	· ·	(71)	出願人	000001085
						株式会社クラレ
(22)出願日		平成4年(1992)3月12日				岡山県倉敷市酒津1621番地
				(72)	発明者	,
(31)優先権主張番号						神奈川県横浜市緑区白山 1 - 8 - 2 - 128
(32)優先日		平3(1991)3月13	B	(72)	発明者	塩野 万蔵
(33)優先権主張国		日本(JP)				岡山県岡山市三門東町 6-18
				(74)	代理人	弁理士 小田島 平吉 (外1名)
•						
				T .		

(54)【発明の名称】 シクロヘキサントリオール誘導体

(57)【要約】 【構成】 式 【化1】



式中、R'、R'もよびR'は同一または相異なり、各々水素原子または水酸基の保護基を表し、Xは酸素原子、=CHCH、OR'基、=CHCHの基または=CHCO、R'基を表し、そしてYは水素原子を表し且つZは一OR'基を表すか又はYとZは一緒になって単結合を表わし;或いはXとZは一緒になつて=NO-基、=CHCH(OR')O-基または=CHCO、一基を表し、且つYは水素原子を表し、R'もよびR'は水素原子または水酸基の保護基を表し、R'は低級アルキル基を表し、R'は水素原子または低級アルキル基を表す、で示されるシクロヘキサントリオール誘導体。

【効果】 この化合物は 1α - ヒドロキシビタミンD誘導体の合成中間体として有用である。

【特許請求の範囲】 【請求項 1 】 一般式

【化1】

$$\begin{array}{c|c}
X & Y & Z \\
\downarrow & \downarrow & \downarrow \\
R^3 \mathring{0} & \stackrel{\mathbb{Z}}{=} & 0R^1 \\
\hline
0R^2
\end{array}$$

式中、

 R^{*} 、 R^{*} 、および R^{*} は同一または相異なり、各々水素原子または水酸基の保護基を表し、

Xは酸素原子、=CHCH,OR*基、=CHCHO基または=CHCO,R*基を表し、そしてYは水素原子を表し且つZは-OR*基を表すか又はYとZは一緒になって単結合を表し;或いはXとZは一緒になって=NO-基、=CHCH(OR')O-基または=CHCO,-基を表し、且つYは水素原子を表し、

R'およびR'は水素原子または水酸基の保護基を表し、 R'は低級アルキル基を表し、

R'は水素原子または低級アルキル基を表す、で示されるシクロヘキサントリオール誘導体。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は新規なシクロへキサントリオール誘導体に関する。さらに詳しくは、各種の 1α ーヒドロキシビタミンD誘導体、殊に 2β ー位に置換基を有する 1α ーヒドロキシビタミンD誘導体、例えば 2β ーヒドロキシブロボキシー 1α , 25 - ジヒドロキシ 30 ビタミンD,などを合成するための重要なA - 環合成部分(keyA-ring synthons)として有用な 1α , 2β , 3β - シクロへキサントリオール誘導体に関する。

[0002]

【従来の技術】近年、ビタミンD研究の進展に伴い、上記の1α-ヒドロキシビタミンD誘導体を始め、数多くの1α-ヒドロキシビタミンD誘導体が医薬品として開発されてきているが、これらの製造だけでなく医薬品として開発する上で必須となる代謝物や分解物あるいは標識化合物を合成するためにはコンバージェントな合成法 40が有用である。

【0003】血中持続性の高い骨粗鬆治療薬としてその実用化が期待されている28-ヒドロキシブロボキシー1α、25-ジヒドロキシピタミンD,は、従来、ステロイド化合物を出発原料に用い、そのA環部分をエボキシ化した後に開環することによって2位にヒドロキシアルコキシ基を導入する方法で合成することが提案されているが【例えばU.S.Patent No. 4,666,634(=特開昭61-267549号公報)参照】、原料の入手が困難であること、最終工程が収率の低い光反応である50

ことなどの欠点がある。

【0004】また、コンバージェントな1α-ヒドロキシピタミンD誘導体の合成法としては、例えば、(S)-(+)-カルボンを原料とする方法 [J. Org. Chem. 1986,51,3098-3108参照]、(R)-(-)-カルボンを原料とする方法 [J. Org. Chem. 1989,54,3515-3517参照]、シクロヘキセンジカルボン酸エステルを用いる方法 [Tetrahedron Letters, Vol. 31, NO.11, pp1577-158
10 0,1990参照]などにより1α-ヒドロキシピタミンD誘導体のA-環構成部分(A-ring synthons)を合成し、CD環構成部分(CD-ring synthons)と結合させる方法が報告されている。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、これらの方法は出発原料が高価であること、工業上入手が困難又は使用に制限がある化合物の使用を必要とすること、重要な中間体までの合成ルートが長く及び/または煩雑であること、等の欠点があり、工業的に実施する上で必20 ずしも満足できるものではない。

【0006】しかも、上記文献に記載の方法はいずれも 2-位に置換基を有しない 1α - ヒドロキシビタミン D 誘導体の合成に関するものであり、従来、 2β - ヒドロキシフロボキシー 1α , 25 - ジヒドロキシビタミン D ,のように 2 - 位に置換基を有する 1α - ヒドロキシビタミン D 誘導体の合成に適用可能な A - 環構成部分は知られていない。

【0007】しかして、本発明の目的は、入手容易で安価な原料を出発原料として用い、比較的短工程で製造することができる、1 αーヒドロキシビタミンD誘導体、殊に2-位に置換基を有する1 αーヒドロキシビタミンD誘導体の合成に際してA-環構成部分として有用な新規なシクロへキサントリオール誘導体を提供するにある。

[0008]

【課題を解決するための手段】本発明によれば、一般式 【0009】

[{{\psi}2}

$$\begin{array}{c|c}
X & Y & Z \\
\downarrow & \downarrow & \downarrow \\
R^3 0 & \stackrel{\stackrel{\scriptstyle \bullet}{=}}{=} 0R^1
\end{array}$$
(I)

【0010】式中、R¹、R²、およびR²は同一または相異なり、各々水素原子または水酸基の保護基を表し、 Xは酸素原子、= CHCH₂OR¹基、= CHCHO基または= CHCO₂R¹基を表し、Yは水素原子を表し且つ Zは-OR°基を表すか又はYとZは一緒になって単結 合を表し;或いはXとZは一緒になって=NO-基、= CHCH(OR')O-基または=CHCO,-基を表し 且つYは水素原子を表し、R'およびR'は水素原子また は水酸基の保護基を表し、R³は低級アルキル基を表 し、R'は水素原子または低級アルキル基を表す、で示 されるシクロヘキサントリオール誘導体が提供される。 【0011】本発明により提供される上記式(1)のシ クロヘキサントリオール誘導体は、血中持続性の高い骨 粗鬆治療薬としてその臨床応用が期待されている28-ヒドロキシブロポキシー1α. 25-ジヒドロキシピタ 10 ミンD,の合成中間体(A-ringsynthons)として有用であ り、さらにまた、慢性腎不全、副甲状腺機能低下症、二 次性副甲状腺機能亢進症、骨軟化症、骨粗鬆症などのカ ルシウム代謝の欠陥症の治療に有効とされている 1 α-ヒドロキシビタミンD,、1α, 25-ジヒドロキシビ タミンD₃、1α-ヒドロキシピタミンD₂、24-エピ -1α , 25-9EFロキシピタミンD₂などの 1α -ヒドロキシピタミンD誘導体、および乾癬等の皮膚疾患 や骨髄性白血病などの細胞分化機能に異常をきたした疾 キシピタミンD,、22-オキサ-1α, 25-ジヒド ロキシピタミンD,、22-デヒドロ-26, 27-シ α-ヒドロキシビタミンD誘導体の合成中間体としても*

* 極めて有用である。

【0012】本明細書において、「低級」なる語は、と ・の語が付された基又は化合物の炭素数が6個以下、好ま しくは4個以下であることを意味するために用いる。 【0013】上記一般式(I) において、R'、R'、R '、R'および/またはR'によって表されうる水酸基の 保護基は、分子の他の部分に実質的に悪影響を及ぼすと となく、例えば加水分解、加水素分解などの保護基盤脱 手段によって除去しうる任意の保護基であることがで き、具体的には例えば次のものが挙げられる。

【0014】(i) 式R*CO-で示されるアシル基 [CCで、R*は水素原子、C,~C,アルキル基、C,~ C.ハロアルキル基、アリール基を表わす]:例えばホ ルミル、アセチル、プロビオニル、ブチリル、イソブチ リル、パレリル、イソパレリル、ピパロイル、カプロイ ル、ベンゾイル、トリフルオロアセチル基など:

(ii) 式R^bOCO-で示されるアルコキシカルボニ ル基 [CCで、R[®]は低級アルキル基、低級アルケニル 基、C,~C,アラルキル基、アリール基を表わす]:例 患の治療に効果が期待されている1α,24-ジヒドロ 20 えば、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、プロ ポキシカルボニル、イソプロポキシカルボニル、アリル オキシカルボニル、ベンジルオキシカルボニル、フェノ キシカルボニル基など:

R (iii) 式R'-Si-で示される三置換シリル基 [ここでR'、R'及びR'は同

一もしくは相異なり、各々低級アルキル基、アリール基 30%ル、tert‐ブチルジメチルシリル、tert‐ブチ ルジフェニルシリル、トリベンジルシリル基など; 又はC,~C,アラルキル基を表わす】:例えば、トリメ チルシリル、トリエチルシリル、トリイソプロピルシリ※

R* R*'

式R¹O-C-で示される1-アルコキシアルキル基 [ここで、R¹は適 (iv)

40

宜低級アルコキシ基で置換されていてもよい低級アルキ ル基を表わし、R*及びR*′は各々水素原子または低級 アルキル基を表わす]:例えば、メトキシメチル、メト キシエトキシメチル、1-エトキシエチル、メトキシイ ソプロピル基など:

(v) 式 [0015] [化3]



【0016】で示される2-オキサシクロアルキル基 [CCで、nは3~6の整数である]:例えばテトラヒ ドロフラニル、テトラヒドロピラニル基など。また、R 'とR'又はR'とR'は一緒になって式

[0017]

[(£4)



【0018】で示されるアセタール基 [CCで、R*及 びR'は同一もしくは相異なり、各々水素原子、低級ア ルキル基、アリール基又はC,~C,,アラルキル基を表 わす〕、例えば、エチリデン、イソプロピリデン、ベン ジリデン基などを形成していてもよい。

【0019】しかして、水酸基の保護基として好資なも のは、R¹およびR³の場合は、アセチル、ピバロイル、 ベンゾイル、メトキシカルボニル、エトキシカルボニ ル、トリエチルシリル、トリイソプロピルシリル、te 50 rtープチルジメチルシリル、tertープチルジフェ ニルシリル、メトキシメチル、メトキシエトキシメチル、1-エトキシエチルまたはテトラヒドロビラニル基であり; R³の場合は、アセチル、ビバロイル、ベンゾイル、メトキシカルボニルまたはエトキシカルボニル基であり; R⁴の場合は、テトラヒドロビラニル、エトキシエチルまたはメトキシイソプロビル基であり; そしてR⁴の場合は、1-エトキシエチル、テトラヒドロビラニル、メトキシイソブロビル、tert-ブチルジメチルシリルまたはトリエチルシリル基である。また、R¹とR²は一緒になってイソプロビリデン基を形成することもできる。

【0020】より好適な水酸基の保護基としては、R¹の場合は、アセチル、tertーブチルジメチルシリル又はtertーブチルジフェニルシリル基であり;R²の場合は、アセチル又はメトキシカルボニル基であり;R³の場合は、アセチル、メトキシメチル、lーエトキシエチル、tertーブチルジメチルシリル又はtertーブチルジフェニルシリル基であり、R°の場合は、テトラヒドロビラニル基であり、そしてR°の場合は、tertーブチルジメチルシリル基である。また、R¹とR²は一緒になってイソプロビリデン基を形成することもできる。

【0021】一方、R'およびR'が表しうる低級アルキル基としては、例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソプチル、tert-ブチル、ペンチル、ヘキシル基などを挙げることができ、中でも、メチル、エチル、イソプロピル基が好適である。【0022】しかして、前記一般式(1)で示される化合物の中、好適なものとしては、同式中、R'が水素原子、アセチル、ピパロイル、ベンゾイル、メトキシカル 30ボニル、エトキシカルボニル、トリエチルシリル、トリイソプロピルシリル、tert-ブチルジフェニルシリル、メトキシメチル、メトキシエトキシメチル、1ーエトキシエチルまたはテトラヒドロピラニル基を表わし;R'が水素原子、アセチル、ピバロイル、ベンゾイル、メトキシカルボニルまたはエトキシカルボニル表を表すか、或いはR'と*

R³0 E OR¹

QR²

(IB)

【0028】で示される化合物;

グループ3:Xが酸素原子、=CHCH,OR'基、=C とZが一緒になって単結 HCHO基又は=CHCO,R'基を表わし、そしてYが 50 合物、すなわち、下記式

* R'は一緒になってイソプロピリデン基を表わし: R'は 水素原子、アセチル、ビバロイル、ベンゾイル、メトキ シカルボニル、エトキシカルボニル、トリエチルシリ ル、トリイソプロビルシリル、tert‐ブチルジメチ ルシリル、tert-ブチルジフェニルシリル、メトキ シメチル、メトキシエトキシメチル、1-エトキシエチ ルまたはテトラヒドロピラニル基を表わす化合物が挙げ られる。さらに好適な化合物としては、一般式(I)にお いてR¹が水素原子、アセチル、tert-ブチルジメ 10 チルシリルまたはtert-ブチルジフェニルシリル基 を表わし;R¹が水素原子、アセチル又はメトキシカル ボニル基を表わすか、或いはR1とR1は一緒になってイ ソプロビリデン基を表わし; R'は水素原子、アセチ ル、メトキシメチル、1-エトキシエチル、tert-ブチルジメチルシリル又はtert‐ブチルジフェニル シリル基を表わす化合物が挙げられる。

【0023】本発明の化合物は、その置換基の種類に応じて次の3つのグループに大別することができる。 【0024】グループ1:XとZが一緒になって=NO -基を表わしそしてYが水素原子である場合の式(1)

の化合物、すなわち下記式

[0025]

(化5)

$$\begin{array}{c}
N \longrightarrow 0 \\
R^3 0 \stackrel{\stackrel{\stackrel{\longrightarrow}{=}}}{=} 0R^1 \\
\hline
0R^2
\end{array}$$

【0026】で示される化合物:

グループ2:X & Zが一緒になって=CHCH(OR')O-基または= $CHCO_2-$ 基を表わし、そしてYが水素原子である場合の式(I)の化合物、すなわち下記式

[0027]

【化6】

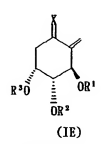
$$\begin{array}{c}
0 \\
R^30 \\
\hline
0 \\
\hline
0 \\
R^2
\end{array}$$
(IC)

水素原子を表し且つZが-OR*基を表わすか、又はY とZが一緒になって単結合を表わす場合の式(I)の化 合物、すなわち、下記式 [0029]

【0030】で示される化合物。

【0031】下記反応工程Aにおける式(I-1)の化合物がグループ1に、式(I-6)及び(I-7)の化合物がグループ2に、そして式(I-2)、(I-3)、(I-4)、(I-5)、(I-8)、(I-9)及び(I-10)の化合物がグループ3に属する。

* * 【化7】



10 【0032】本発明のシクロヘキサントリオール誘導体は、安価なマンニトールを原料にして以下に示す反応工程Aに従って工業的に実施するのに容易な反応で製造することができる。

[0033] [化8]

R'およびR'は前記の意味を有し、Rは水酸基の保護基 を表し、R'はアルキル基(例えば、メチル基、エチル 基、オクチル基など)又は置換もしくは未置換のアリー ル基(例えば、フェニル基、p・トリル基、p-クロル フェニル基、ナフチル基など)を表わす。

【0035】上記反応工程Aに示す各工程の反応につい て以下さらに詳しく説明する。

【0036】マンニトール(X)から常法に従いその 3. 4. 5, 6-位の水酸基が保護されたジオール(I

に対し1~20倍モルのジメチルホルムアミドジメチル アセタール、オルトギ酸メチル、オルトギ酸エチルなど と酸触媒の存在下または不存在下に室温ないし約200 Cの温度に加熱することにより環状オルトエステルを得 る。 これに必要に応じて1~10倍モルの無水酢酸、無 水プロピオン酸、無水トリフルオロ酢酸などの酸無水物 を加えて室温ないし約200℃の温度に加熱することに より、水酸基が保護された5-ヘキセン-1,2,3, 4-テトラオール誘導体(VIII)を得る。 水酸基 が保護された5-ヘキセン-1,2,3,4-テトラオ X)を合成し、次いで該ジオール(IX)と該ジオール 50 ール誘導体(VIII)を常法に従い脱保護反応に付

し、3,4-位のみが保護された5-ヘキセン-1, 2. 3. 4-テトラオール誘導体(VII)を得る。 【0037】3、4-位のみが保護された5-ヘキセン -1、2、3、4-テトラオール誘導体(VII)は、 ビリジン、トリエチルアミンなどの塩基の存在下に、1 ~5倍モルのp-トルエンスルホニルクロリド、メタン スルホニルクロリドなどのスルホニル化剤と、不活性溶 媒の存在下または不存在下に約-30~約80℃の温度 で反応させることにより、3、4-位のみが保護された 2, 3, 4-トリヒドロキシ-5-ヘキセン-1-イル 10 モノスルホナート誘導体 (VI) に変換する。

【0038】モノスルホナート(VI)は常法に従いエ ポキシドに変換する。例えば、該モノトシラートをメタ ノール、エタノール、テトラヒドロフランなどの不活性 溶媒に溶解し、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、水酸化 ナトリウム、水素化ナトリウムなどの塩基を作用させる てとにより、3、4-位が保護された1,2-エポキシ -5-ヘキセン-3, 4-ジオール誘導体(V)を得る ことができる。また、1.2-エポキシ-5-ヘキセン -3,4-ジオール誘導体(V)はD-ジギトキソース 又は酒石酸を原料とする公知の方法[U. Kuefner et a 1., Liebig's Ann.Chem., 1986, 1600-1609など参照] によっても得ることができる。

【0039】エポキシド(V)は常法に従いニトリルに 変換する。例えば、該エポキシドをメタノール、エタノ ール、テトラヒドロフラン、ジメチルホルムアミドなど の不活性溶媒に溶解し、シアン化カリウム、シアン化ナ トリウム、シアン化マグネシウムなどのシアノ化剤と反 応させ、必要に応じて水酸基の保護、脱保護を行うこと リルおよびその水酸基保護体(IV)を得ることができ

【0040】得られるニトリル(IV)を必要に応じて 水酸基を保護した後、常法に従い水素化ジイソプロビル アルミニウム、水素化ジイソブチルアルミニウムなどで 還元し、3,4,5-トリヒドロキシ-6-ヘプテナー ルおよびその水酸基保護体(III)とする。

【0041】アルデヒド(111)を、常法に従い、ヒ ドロキシルアミンと反応させ、オキシム(11)とす

【0042】とのようにして得られる水酸基が保護され た3, 4, 5-トリヒドロキシー6-ヘブテナールオキ シム(II)を塩化メチレン、クロロホルム、ジクロロ エタン、トルエン、ジオキサンなどの不活性溶媒に溶解 し、トリエチルアミン、ビリジンなどの触媒の存在下ま たは不存在下、該オキシムに対し1~20倍モルの次亜 塩素酸ナトリウム水溶液、次亜塩素酸tert-ブチル などの酸化剤を約-20~約30℃で反応させることに より、生成したニトリルオキシドが1、3-双極子付加 を得ることができる。

【0043】シクロヘキサントリオール誘導体(I-1)は、メタノール、エタノール、テトラヒドロフラン などの不活性溶媒またはその水との混合溶媒中で、必要 に応じてホウ酸、酢酸などの酸の存在下に、ラネーニッ ケル、パラジウムー炭素、酸化白金などの水素化触媒と ともに、水素雰囲気下で加水素分解し、そして必要に応 じて水酸基を保護することにより、シクロヘキサントリ オール誘導体(I-2)を得ることができる。

12

【0044】シクロヘキサントリオール誘導体(I-2) は常法に従い脱水することにより、シクロヘキサン トリオール誘導体(1-3)に導くことができる。 【0045】シクロヘキサントリオール誘導体(I-3) は常法に従い、例えばウィティッヒ・ホーナー反応 等によりアルコキシカルボニルメチレン基を導入し、次 いで二重結合の立体をトランスからシスへと光増感反応 等により異性化することにより、シクロヘキサントリオ

ール誘導体(1-4)を得ることができる。

【0046】シクロヘキサントリオール誘導体(1-4) は常法に従い、エステル部分を水素化ジイソブチル アルミニウムなどで還元することにより、シクロヘキサ ントリオール誘導体(1-5)を得ることができる。 【0047】さらに、シクロヘキサントリオール誘導体 (1-4) またはシクロヘキサントリオール誘導体(1 -5)を水素化ジイソブチルアルミニウム、水素化リチ ウムアルミニウム、水素化ビスメトキシエトキシアルミ ニウム、水素化ホウ素ナトリウム、水素化ホウ素リチウ ム、水素化リチウムトリイソブチルアルミニウムなどで 還元し、必要に応じて水酸基を保護することにより、シ により、3、4、5-トリヒドロキシー6-ヘプテニト 30 クロヘキサントリオール誘導体 (1-8) を得ることが できる。

> 【0048】一方、シクロヘキサントリオール誘導体 (1-2)の側鎖水酸基をホスフィノ酢酸と例えばジシ クロヘキシルカルボジイミドなどを縮合剤としてエステ ル化した後、分子内ウィティッヒ・ホーナー反応を行う ことにより、シクロヘキサントリオール誘導体(| -6)を得ることができる。

【0049】シクロヘキサントリオール誘導体(1-6) は常法に従い、エステル部分を水素化ジイソプチル 40 アルミニウムなどで還元し、必要に応じて低級アルコー ルを用いてアセタール化することにより、シクロヘキサ ントリオール誘導体(1-7)を得ることができる。 【0050】シクロヘキサントリオール(1-7)はテ トラヒドロフラン、ジオキサン、メタノール、エタノー ルなどの水溶性溶媒と水の混合溶媒中、p - トルエンス ルホン酸、硫酸、塩酸などの存在下、脱水することによ り、シクロヘキサントリオール誘導体(1-5)とする ことができる。

【0051】さらに、シクロヘキサントリオール誘導体 し環化したシクロヘキサントリオール誘導体(I-1) 50 (I‐6)は、低級アルコール中、水酸化ナトリウム、

水酸化リチウム、水酸化カリウム、水酸化バリウム、ナ トリウムメトキシド、ナトリウムエトキシドなどの塩基 を作用させ、必要に応じエステル化、水酸基の保護、脱 保護を行うことにより、シクロヘキサントリオール誘導 体(1-9)を得ることができる。

【0052】シクロヘキサントリオール誘導体(1・ 9) は、常法に従い脱水することによりシクロヘキサン トリオール誘導体(1-4)を得ることができる。この 脱水反応はスルホニル化、ハロゲン化を経由する一般的 な方法でも行うことができるが、有機セレン化合物を経 10 中する方法「テトラヘドロン レタース (Tetrahedron Letters) 第31卷第1577~1580頁(1990 年)参照] により好ましく行うことができる。

【0053】また、シクロヘキサントリオール誘導体 (1-9)は、シクロヘキサントリオール誘導体(1-2) にシリル酢酸エステルを反応させ、次いでPeterson 脱離反応に付すことによっても得ることができる。

【0054】シクロヘキサントリオール誘導体(1-9)は、常法に従いエステル部分を水素化リチウムアル ミニウム、水素化ジイソブチルアルミニウムなどの錯金 20 属水素化物で還元し、必要に応じて生成物中の水酸基を 保護することにより、シクロヘキサントリオール誘導体 (1-10)を得ることができる。

【0055】 このようにして得られるシクロヘキサント リオール誘導体(1)[前記反応工程Aにおける式(1 -1)ないし(1-10)の化合物】の反応混合物から の単離・精製は、通常の有機反応において行われている 単離・精製方法と同様にして行われる。例えば、反応混 合物を氷水にあけ、ジエチルエーテルなどの有機溶媒で 抽出し、冷希塩酸、重曹水、食塩水で順次洗浄し、乾燥 30 後濃縮して粗生成物を得、必要に応じて再結晶、クロマ トグラフィなどにより精製し、シクロヘキサントリオー ル誘導体(1)を得ることができる。

【0056】かくして得られるシクロヘキサントリオー ル誘導体(1-8)は、2-位の水酸基をトリエチルア ミン、ビリジンなどの存在下、塩化メタンスルホニル、 塩化p-トルエンスルホニル、塩化ベンゼンスルホニル などでスルホニル化した後、水素化リチウムアルミニウ ム、水素化トリエチルホウ素リチウムなどで還元すると とにより、シクロヘキサンジオール誘導体(XI)にす 40 ることができる。このシクロヘキサンジオール誘導体は 1α-ヒドロキシビタミンD化合物の製造のためのA-環構成部分として公知のものであり、それ自体既知の方 法により [例えば、E. G. Baggiolini et al., J. Am. Chem. Soc., 104, 2945-2948 (1982) 参照] により薬理学的活性をもつ前述した如き各種の1 α-ヒドロキシピタミンD誘導体に導くことができる。 【0057】しかも、本発明のシクロヘキサントリオー ル誘導体は、1,3-位のみならず2-位にも水酸基を

14

に置換基を有する1α-ヒドロキシピタミン D誘導体を 製造するためのA-環構成部分として有利に利用するC とができる。例えば、本発明のシクロヘキサントリオー ル誘導体(1-8)の2-位の水酸基に3-ヒドロキシ プロビル基を導入することにより下記式

[0058]

【化9】

$$\begin{array}{c}
0R^4 \\
R^30 \\
 & = \\
0-CH_2CH_2CH_2-0H
\end{array}$$

【0059】で示される化合物を合成し、次いでとの化 合物を必要に応じ水酸基を保護した後、それ自体既知の 方法 [例えば、E. G. Baggiolini et at., J. Am. Che m. Soc., 104, 2945-2948 (1982) 参 照] に準拠した方法により 1 a - ヒドロキシビタミンD ,のCD環部分を結合することによって、前述したよう に高い血中持続性を有する骨粗鬆治療薬としてその実用 化が期待されている下記式

[0060] 【化10】

【0061】で示される28-ヒドロキシプロポキシー 1α,25-ジヒドロキシビタミンD,を製造するCとが できる。

[0062]

【実施例】以下に実施例を挙げて本発明をさらに具体的 に説明するが、これらの実施例により本発明は何ら制限 されるものではない。

【0063】参考例 1

[1, 2:3, 4・ピス (ジメチルメチレンジオキシ) 有しているので、この2-位の水酸基を利用して2-位 50 · 5 · ヘキセンの合成] 3, 4:5, 6 · O · ジイソブ

ロピリデン - D - マンニトール128.5g にN, N -ジメチルホルムアミドジメチルアセタール200mlを 加え、100℃に加熱してメタノールを留去した。10 0℃で1時間加熱を続け、薄層クロマトグラフィにより ほぼ原料が消失していることを確認した後、170℃に 加熱して過剰量のN, N・ジメチルホルムアミドジメチ ルアセタールを約1時間かけて留去した。 留出物がなく なった後、150℃にし、無水酢酸100m1を少しづ つ加え、留出温度約90°C前後の留出物を留去させた。 得られた反応液を室温まで冷却し、ジエチルエーテルを 10 キシ‐5‐ヘキセン・1‐イル p‐トルエンスルホナ 加え、有機層を食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸マ グネシウムで乾燥した後、減圧下に濃縮し、得られた残 渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィで精製し、下記 の物性を有する1,2:3,4 - ピス (ジメチルメチレ ンジオキシ) - 5 - ヘキセンを60. 7g得た(収率5 4%).

[0064] NMRスペクトル (90MHz, CC1.) δ : 5. 90 (ddd, 1H, J=5. 7, 10. 2, 17. 2Hz), 5. $13\sim5$. 52 (m, 2H), Hz), 3. $8\sim4$. 2 (m, 3H), 3. 70 (d d, 1H, J=6. 6, 7. 6Hz), 1. 41 (s, 9H), 1.34(s, 3H) IRスペクトル (neat, cm⁻¹) 2984, 2932, 2880, 1455, 1378, 1250, 1214, 1154, 1120, 1065, 993, 924, 846, 512 旋光度

 $[\alpha]_{p} = 4.18^{\circ} (c = 2.00, CHC1)$ 参考例 2

[3,4-(ジメチルメチレンジオキシ)-5-ヘキセ ン・1,2・ジオールの合成]参考例1により得られた 1, 2:3, 4 - ビス (ジメチルメチレンジオキシ) -5 - ヘキセン36. 8gに氷酢酸300mlおよび水6 0m1を加え、室温で14時間撹拌した後、反応液を氷 の入った50%水酸化ナトリウム水溶液500mlに少 しずつ加えた。生成した酢酸ナトリウムの結晶を濾過 し、結晶を塩化メチレンで洗浄した。有機層を無水硫酸 マグネシウムで乾燥し、減圧下に濃縮した。得られた残 渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィで精製し、下記 40 ル80mlに溶解し、室温で無水炭酸ナトリウム17. の物性を有する3.4 - (ジメチルメチレンジオキシ) - 5 - ヘキセン・1,2 - ジオールを13.5 g得た (収率44%)。

【0065】NMRスペクトル (90MHz, CC1。) δ : 5. 93 (ddd, 1H, J=5. 9, 9. 1. 1 5. 3Hz), 5. $17\sim5$. 52 (m. 2H), 4. 42 (dd, 1H, J=5.9, 6.4Hz), 3.5 $\sim 3.9 (m, 4H), 3.0 \sim 3.4 (brs, 2)$ H) 1. 42 (s; 6H) IRスペクトル (neat, cm⁻¹)

16

3414, 2984, 2930, 2878, 1727, 1645, 1455, 1428, 1407, 1371, 1250, 1214, 1168, 1120, 1055, 925, 874, 812, 779, 734, 664, 6 21,511

旋光度

参考例 4

 $[\alpha]_0 = +4.66^{\circ}$ (c = 1.07, CHC1,) 参考例 3

[3, 4 - (ジメチルメチレンジオキシ) - 2 - ヒドロ ートの合成] 3, 4 - (ジメチルメチレンジオキシ) -5 - ヘキセン - 1, 2 - ジオール9. 77gをピリジン 155ml、クロロホルム52mlと混合し、0℃で塩 化p - トルエンスルホニル 1 1. 39gを4回に分けて 少しずつ加えた。0°Cで6時間撹拌し、氷の入った6N の塩酸にあけ、ジエチルエーテルで抽出した。抽出液を 飽和重曹水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネ シウムで乾燥した後、減圧下に濃縮し、下記の物性を有 する3, 4 - (ジメチルメチレンジオキシ) - 2 - ヒド 4. 37 (ddt, 1H, J=0.9, 5.7, 7.6 20 ロキシ-5・ヘキセン・1・イル) p・トルエンスル ホナートを17.88g得た。

> 【0066】NMRスペクトル (90MHz, CC1,) δ : 7. 80 (d, 2H, J=8. 2Hz), 7. 35 (d, 2H, J=8. 2Hz), 5. 87 (ddd, 1)H, J=6.4, 8. 9, 17. 3Hz), 5. $15\sim$ 5. 49 (m, 2H), 3. $58\sim4$. 50 (m, 5)H), 2. 45 (s, 3H), 1. 37 (s, 6H) IRスペクトル (neat, cm⁻¹)

3508, 3084, 3064, 2984, 2932, 2882, 1647, 1597, 1494, 1453, 1369, 1308, 1291, 1213, 1174, 1118, 1096, 1063, 980, 930, 89 6, 873, 834, 814, 691, 664, 55 2, 514

1, 2-エポキシ・3, 4・(ジメチルメチレンジオキ シ) - 5 - ヘキセンの合成] 3 . 4 - (ジメチルメチレ ンジオキシ)・2・ヒドロキシ・5・ヘキセン・1・イ ル p-トルエンスルホナート17.88gをメタノー 11gを加えて15分間撹拌した。反応液をセライトを 通して濾過し、ジエチルエーテルで結晶を洗浄した。濾 液を濃縮した後、シリカゲルカラムを通して固形物を除 去した。減圧下に濃縮し、下記の物性を有する1.2‐ エポキシ・3, 4・(ジメチルメチレンジオキシ)・5 - ヘキセンを7. 87gを得た。

【0067】NMRスペクトル (90MHz, CC14) δ : 5. 90 (ddd, 1H, J=6, 7, 9, 8, 1 7. 2Hz), 5. $2\sim5$. 52 (m, 2H), 4. 3 50 6 (dd, 1H, J = 5. 4, 6. 7Hz), 3. 61

参考例 7

17

(dd, 1H, J=5.1, 5.4Hz), 3.09(ddd, 1H, J=2.6, 4.1, 4.9Hz)2.83 (dd, 1H, J=4. 1, 4.9Hz). 2. 70 (dd, 1H, J=2.6, 4.9Hz). 1. 44 (s, 6Hz) IRスペクトル (neat, cm⁻¹) 3520, 2984, 2928, 1725, 1659, 1597, 1494, 1454, 1358, 1306, 1290, 1250, 1212, 1188, 1176, 1120, 1095, 1071, 1003, 919, 8 10 76, 836, 816, 778, 713, 690, 66 3, 571, 554 参考例 5

[4,5・(ジメチルメチレンジオキシ)・3・ヒドロ キシ・6・ヘプテンニトリルの合成] 飽和硫酸マグネシ ウム水溶液50mlを10℃に冷却し、シアン化ナトリ ウム10.23gを発熱させないように少しずつ加え た。10℃で45分間撹拌した後、1,2・エポキシー 3.4-(ジメチルメチレンジオキシ)-5-ヘキセン 7. 61gをメタノール30ml に溶解し、発熱しない 20 程度に少しずつ加えた。室温で2時間撹拌した後、反応 液を酢酸エチルで抽出した。抽出液を食塩水で洗浄し、 無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に濃縮した。得 られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィで精製 し、下記の物性を有する4,5-(ジメチルメチレンジ オキシ)・3・ヒドロキシ・6・ヘプテンニトリルを 2. 11g得た。

【0068】NMRスペクトル(90MHz, CC1。) δ : 5. 94 (ddd, 1H, J=7. 6, 10. 7, 18. 3 Hz), 5. $25 \sim 5$. 55 (m, 2H), 4. 40 (dd, 1H, J=7.6, 8.0 Hz)4. 08 (m, 1H), 3. 76 (dd, 1H, J=5. 8, 7. 7 Hz), 2. 64 (d, 1H, J = 5. 9Hz), 2. 63 (d, 1H, 6. 4Hz), 2. 4 6 (brs, 1H), 1. 42 (s, 6H) IRスペクトル (neat, cm⁻¹) 3446, 3086, 2986, 2934, 2982, 2250, 1645, 1456, 1411, 1372, 1215, 1168, 1121, 1068, 991, 9 33, 873, 810, 511 参考例 6

[4,5-(ジメチルメチレンジオキシ)-3-メトキ シメトキシー6-ヘプテンニトリルの合成]4,5-(ジメチルメチレンジオキシ) -3-ヒドロキシ-6-ヘプテンニトリル2. 11gにジイソプロピルエチルア ミン9mlを加え、ついで0℃でメトキシメチルクロリ ド2m1を少しずつ加えた。0℃で16時間撹拌した 後、ジエチルエーテル300mlで希釈し、1N塩酸、 飽和重曹水、食塩水で順次洗浄した。無水硫酸マグネシ ウムで乾燥し、減圧下に濃縮し、得られた残渣をシリカ 50 【Rスペクトル(neat.cm⁻¹)

18 ゲルカラムで濾過して下記の物性を有する4.5-(ジ メチルメチレンジオキシ) -3-メトキシメトキシー6 -ヘプテンニトリルを2.28g得た(収率88%)。 [0069] NMRスペクトル (90MHz, CC 1.) δ : 5. 93 (ddd, 1H, J=6. 3, 1 0. 2, 17. 3Hz), 5. $16\sim5$. 52 (m, 2H), 4. 74 (s, 2H), 4. 35 (dd, 1 H, J = 6.6, 7. $3H_z$), 3. $78 \sim 4.00$ (m, 2H), 3. 45 (s, 3H), 2. 60~2. 80 (m, 2H), 1. 42 (s, 6H) IRスペクトル (neat, cm⁻¹) 2986, 2934, 2896, 2826, 2248, 1644, 1455, 1414, 1380, 1372, 1245, 1216, 1154, 1106, 1062, 1039, 992, 920, 875, 809, 512

[4,5-(ジメチルメチレンジオキシ)-3-メトキ シメトキシー6-ヘプテナールオキシムの合成]4,5 - (ジメチルメチレンジオキシ) -3-メトキシメトキ シー6-ヘプテンニトリル159.8mgを乾燥トルエ ンに溶解し、-78℃にて0.5N-水素化ジイソプロ ピルアルミニウム1.6m1を加えた。-78℃で2時 間損拌し、-40℃で30分間撹拌し、ついで0℃にて 5%希硫酸を少しずつ加えた。反応液をジエチルエーテ ルで希釈し、有機層を食塩水で洗浄した。無水硫酸マグ ネシウムで乾燥した後、減圧下に濃縮し、4,5-(ジ メチルメチレンジオキシ) -3-メトキシメトキシ-6 -ヘプテナールを91. 1mg得た。

【0070】上記により得られた4、5-(ジメチルメ 30 チレンジオキシ) - 3 - メトキシメトキシー 6 - ヘブテ ナール91.9mgをピリジン1mlに溶解し、室温で ヒドロキシルアミン塩酸塩45mgを加えた。室温で8 時間撹拌し、得られた反応液をジエチルエーテルで希釈 した。反応液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシ ウムで乾燥した後、減圧下に濃縮した、得られた残渣を シリカゲルカラムクロマトグラフィで精製することによ り、下記の物性を有する4.5-(ジメチルメチレンジ オキシ) -3-メトキシメトキシ-6-ヘプテナールオ キシムを89.5mg得た(収率52%)。

[0071] NMRスペクトル (90MHz, CC $1,) \delta: 8.02 (brs, 1H), 7.62 (b$ s. 1H), 7. 49 (t, 1H, J=6. 4Hz), 6. 93 (t, 1H, J = 5.4Hz), 5. 64~ 6. 10 (m, 2H), 5. $16\sim5$. 00 (m4) H), 4. $56\sim4$. 90 (m, 4H), 4. $24\sim$ 4. 48 (m, 2H), 3. 72~4. 10 (m. 4 H), 3. 39 (s, 6H), 2. 67 (t, 2H, J =5.7 Hz), 2. 50 (t, 2H, J=5.9 Hz), 1. 42 (s, 12H)

3379, 3088, 2984, 2892, 2826, 1727, 1647, 1453, 1427, 1380. 1371, 1244, 1214, 1152, 1100, 1032, 991, 920, 876, 813, 705, 665, 512, 453

参考例 8

[4.5-(ジメチルメチレンジオキシ)-3-(t-ブチルジメチルシリルオキシ) -6-ヘブテンニトリル の合成] 4,5-(ジメチルメチレンジオキシ)-3-ヒドロキシー6-ヘプテンニトリル2. 11gとイミダ 10 ゾール2. 0gおよび塩化メチレン50m1からなる溶 液に0℃で t - ブチルジメチルシリルクロリド2.0g を少しずつ加えた。室温で16時間撹拌した後、ジエチ ルエーテル300mlで希釈し、1N塩酸、飽和重曹 水、食塩水で順次洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾 燥し、減圧下に濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラ ムクロマトグラフィで精製して下記の物性を有する4. 5-(ジメチルメチレンジオキシ)-3-(t-ブチル ジメチルシリルオキシ) -6-ヘプテンニトリルを2. 63 g得た(収率79%)。

【0072】FD質量スペクトル $[M] \cdot 311$

参考例 9

[4,5-(ジメチルメチレンジオキシ)-3-(t-ブチルジメチルシリルオキシ) ~6~ヘプテナールオキ シムの合成]参考例7において、4,5-(ジメチルメ チレンジオキシ) -3-メトキシメトキシ-6-ヘプテ ンニトリル159.8mgのかわりに4.5-(ジメチ ルメチレンジオキシ) -3-(t-ブチルジメチルシリ ルオキシ)-6-ヘブテンニトリル206.2mgを用 30 いた以外は参考例7と同様に反応および分離精製を行う ことにより、4,5-(ジメチルメチレンジオキシ)-3-(t-ブチルジメチルシリルオキシ)-6-ヘブテ ナールオキシムを167mg得た(収率77%)。

【0073】参考例10

[4,5-(ジメチルメチレンジオキシ)-3-(1-エトキシエトキシ) -6-ヘプテンニトリルの合成] 窒 素雰囲気下、4,5~(ジメチルメチレンジオキシ)~ 3-ヒドロキシ-6-ヘプテンニトリル3.54gを塩 化メチレン50mlに溶解し、氷冷下に触媒量のp-トル 40 エンスルホン酸ピリジニウム塩を加え、ついでエチルビ ニルエーテル2.57mlを滴下した。2時間撹拌したの ち、反応液を飽和重曹水にあけ、ジエチルエーテルで抽 出し、有機層を飽和食塩水で洗浄した。得られた有機層 を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に濃縮して得 られる残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィで精製 することにより、下記の物性を有する4,5-(ジメチ ルメチレンジオキシ) -3-(1-エトキシエトキシ) -6-ヘプテンニトリルを4.41gを得た(収率91 %).

20

[0074] NMRスペクトル (90MHz, CC 1,) δ : 5.7-6.1 (m, 1H), 5.1-5.5 (m, 2H), 4.97, 4.90 (q, J=5, 1H)z, 1H), 4.35 (q, J = 6, 2Hz, 1H), 3.4-4.1 (m, 2H), 3.60 (q, J=6.9H z, 2H), 2.6-2.8 (m, 2H), 1.42 (s, 6H), 1.34, 1.32 (d, J=5.3H)z, 3H), 1.21 (t, J=7, 7Hz) 参考例11

[4,5-(ジメチルメチレンジオキシ)-3-(1-エトキシエトキシ)~6-ヘプテナールオキシムの合 成] 4,5-(ジメチルメチレンジオキシ)-3-(1 -エトキシエトキシ) -6-ヘプテンニトリル1.40 gを乾燥トルエン13mlに溶解し、-78℃にて2N-水素化ジイソブチルアルミニウム2.0 mlを滴下した。 -78℃で100分間撹拌し、ついで0℃まで昇温した のち、10%希硫酸を少しずつ加えた。 反応液をエーテ ルで希釈し、有機層を食塩水で洗浄した。無水硫酸マグ ネシウムで乾燥した後、減圧下に濃縮し、4,5-(ジ 20 メチルメチレンジオキシ) - 3 - (1 - エトキシエトキ シ)-6-ヘプテナールを2.61g得た。

【0075】得られた4,5-(ジメチルメチレンジオ キシ) -3-(1~エトキシエトキシ) -6-ヘプテナ ールを窒素下でピリジン2mlに溶解し、0℃でヒドロキ シルアミン塩酸塩442mgを加えた。室温で4時間撹拌 し、得られた反応液をエーテルで希釈した。反応液を飲 和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した 後、減圧下に濃縮することにより、4,5 - (ジメチル メチレンジオキシ) -3-(1-エトキシエトキシ) -6-ヘプテナールオキシムを1.00g得た。

【0076】参考例12

[4,5-(5)]ブチルジフェニルシリルオキシ) -6-ヘブテンニトリ ルの合成] 参考例8 において、t - ブチルジメチルシリ ルクロリド2.0gの代わりに t - ブチルジフェニルシ リルクロリド3.65gを用いた以外は参考例7と同様 に反応及び分離精製を行うことにより、4,5-(ジメ チルメチレンジオキシ) - 3 - (t - ブチルジフェニル シリルオキシ) -6-ヘプテンニトリルを得た。

【0077】参考例13

[4,5-(ジメチルメチレンジオキシ)-3-(t-ブチルジフェニルシリルオキシ) -6-ヘブテナールオ キシムの合成] 参考例7において、4.5~(ジメチル メチレンジオキシ) -3-メトキシメトキシ-6-ヘブ テンニトリル159.8mgの代わりに4,5-(ジメチル メチレンジオキシ) - 3 - (t - ブチルジフェニルシリ ルオキシ) -6-ヘプテンニトリル288mgを用いた以 外は参考例7と同様に反応及び分離精製を行うことによ り、下記の物性を有する4.5-(ジメチルメチレンジ 50 オキシ) - 3 - (t - ブチルジフェニルシリルオキシ)

-6-ヘプテナールオキシムを205ma得た。 【0078】FD質量スペクトル [M].453

実施例1

4, 5 - (ジメチルメチレンジオキシ) - 3 - メトキシ メトキシ・6・ヘプテナールオキシム89.5mgを塩 化メチレン4mlに溶解し、0℃でトリエチルアミン 0.035mlを加えた。0℃で10%次亜塩素酸ナト リウム水溶液2.6m1を加え、0℃で57時間撹拌し た。反応液をジエチルエーテルで希釈し、飽和重曹水、 飽和食塩水で順次洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシ ウムで乾燥し、減圧下に濃縮した後、シリカゲルカラム クロマトグラフィで精製することにより、下記の物性を 有する4,5-(ジメチルメチレンジオキシ)-6-(x++)x++>) - 3, 3a, 4, 5, 6, 7 - \wedge キサヒドロ・2, 1・ベンゾイソオキサゾールを50. 0mgを得た(収率56%)。

[0079] 'H-NMRスペクトル (90MHz, C Cl., TMS)

4. 76 (d, 1H, J = 4. 1Hz), 4. 66 (d, 1H, J=4.1Hz), 4.63 (ABX, 1)H, J=8.5, 10.0Hz), 4.41 (ddd,1H, J=2.3, 2.4, 3.3Hz), 4.13(ABX, 1H, J=8.5, 10.0Hz), 3.98 (dd, 1H, J=9.5, 10.0Hz), 3.63 (dd. 1H. J=2. 3, 9. 5Hz), 3. 56(ddd, 1H, J=1.3, 8.5, 10.0H)z), 3. 39 (s, 3H), 3. 05 (ABX, 1 H, J=2.4, 15.7Hz), 2.41 (ABX Y, 1H, J = 1. 3, 3. 3, 15. 7 Hz), 1. 45 (s, 3H), 1. 44 (s, 3H) "C-NMRスペクトル (22. 5MHz, CCl.) 154. 7, 111. 4, 96. 1, 80. 6, 76. 2, 68. 8, 55. 6, 53. 5, 29. 6, 27.

IRスペクトル (neat, cm⁻¹)

0, 26, 6

3522, 2982, 2932, 2892, 2824, 1720, 1632, 1455, 1381, 1371, 1333, 1306, 1266, 1231, 1151, 1089, 1038, 988, 918, 870, 83 2, 794, 780, 672, 590, 518 実施例2

ラネーニッケル♥・2 (川研ファインケミカル株式会社 製、NDHF - 90) 550mgを水、メタノールで1 回ずつデカンテーションした。ホウ酸48mgを加え、 アルゴン置換した後、水素で置換した。メタノール1. 5mlおよび水0.3mlを加えてホウ酸を溶解させ、 次いで4,5-(ジメチルメチレンジオキシ)-6-(x++)x++>) - 3, 3a, 4, 5, 6, 7 - \wedge

をメタノール3.5ml に溶解して得られた溶液を室温 にて加え、5時間撹拌した。反応液をジエチルエーテル で希釈し、フロリジルを通して濾過した。濾液を飽和食 塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧 下に溶媒を留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムク ロマトグラフィで精製することにより、下記の物性を有 する2 - ヒドロキシメチル・3、4・ジメチルメチレン ジオキシ) -5 - (メトキシメトキシ) シクロヘキサノ ン49mgを得た(収率61%)。

[0080] 'H-NMRスペクトル (90MHz, C Cl., TMS)

4.52-4.88 (m, 2H), 4.38-4.50 (m, 1H), 3.80-4.30 (m, 4H), 3. 36 (s, 3H), 2. 32-2.88 (m, 4H), 1.50 (s, 3H), 1.46 (s, 3H) ¹³C - NMRスペクトル (22. 5MHz, CCl₄) 207. 8, 112. 3, 96. 2, 80. 4, 72. 8, 68, 7, 59, 5, 56, 6, 55, 6, 46. 0, 27. 2, 26. 6, 14. 7

20 IRスペクトル (neat, cm⁻¹) 3494, 2982, 2930, 2892, 1713, 1644, 1455, 1383, 1371, 1325, 1228, 1169, 1150, 1100, 1038, 999, 918, 851, 803, 787, 693, 5 27, 506, 439

旋光度

 $[\alpha]_p = -7.35^{\circ} (e = 0.14, CHC1_1)$

2 - ヒドロキシメチル - 3, 4 - (ジメチルメチレンジ 30 オキシ)・5・(メトキシメトキシ)シクロヘキサノン 22mgにピリジン0.5mlを加え、次いで0℃で塩 化メタンスルホニル0. 1mlを加えて2時間撹拌し た。反応液を冷希塩酸にあけ、ジエチルエーテルで抽出 した。抽出液を飽和重曹水、次いで飽和食塩水で洗浄し た。無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧下に濃縮 し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィ で精製することにより、下記の物性を有する2 - メチレ ン・3,4・(ジメチルメチレンジオキシ)・5・(メ トキシメトキシ) シクロヘキサノン1.8mgを得た (収率8.8%)。

[0081] NMRスペクトル (500MHz, CC L. TMS)

5. 956 (dd, 1H, J=1. 25, 2. 75H) z), 5. 497 (dd, 1H, J = 1. 25, 2. 7 5Hz), 4. 888 (dt, 1H. J=2.75, 1 $0.08 \,\mathrm{Hz}$), 4.831 (AB, 1H, J=6.65HZ), 4. 693 (AB, 1H, J=6. 65H z), 4. 456 (ddd, 1H, J=1. 37, 2. 29, 18. 19Hz), 3. 816 (dd, 1H, J キサヒドロ・2, 1・ベンゾイソオキサゾール80mg 50 = 2, 29, 10, 08Hz)、3, 387 (d, 3

H. J = 0.91 Hz), 2.814 (dd, 1H, J =1.37,18.78Hz), 2.6.12 (dd, 1 H. J = 5.04, 18. 78Hz), 1. 522(s, 3H)、1.507 (s, 3H) IRスペクトル (neat, cm⁻¹) 2984, 2928, 1702, 1636, 1454, 1380, 1372, 1232, 1154, 1143, 1103, 1064, 1038, 1003, 977, 9

46, 919, 860, 838, 806

実施例4

(1) 窒素雰囲気下、2-ヒドロキシメチル-3,4 - (ジメチルメチレンジオキシ) - 5 - (メトキシメト キシ) シクロヘキサノン56. 5mgおよびジェチルホ スホニル酢酸112.3mgを乾燥シエチルエーテル5 mlに溶解した。この溶液に0℃でN, N'-ジシクロ ヘキシルカルボジイミド87.9mgを加え、1 時間撹 拌した。反応液を酢酸エチルで希釈した。飽和食塩水で 洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下に濃 縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフ ィで精製することにより、下記の物性を有する (5, 6 20 1,) δ:5.62 (brs, 1H)、5.22 (br - (ジメチルメチレンジオキシ) - 4 - メトキシメトキ シ・2・オキソシクロヘキシル) メチル ジェチルホス ホニルアセテートを108.2mgを得た(収率100 %).

【0082】NMRスペクトル (90MHz, CC1,) δ : 4. 80 (AB, 1H, J=6.8Hz), 4. 6 3 (AB, 1H, J=6.8 Hz), 4.0-4.5(m. 9H), 3. 36 (s, 3H), 2. 97 (d, 2H, J = 21.5Hz), 2.4-3.0 (m, 3H), 1. 1-1. 6 (m, 12H), IRスペクトル (neat, cm⁻¹) 2982, 2932, 2628, 2524, 1737, 1666, 1476, 1445, 1371, 1240, 1163, 1100, 1027, 972, 917, 84 5, 787, 688, 601, 505, 439 (2) 窒素雰囲気下、(5,6・(ジメチルメチレン ジオキシ)・4・メトキシメトキシ・2・オキソシクロ ヘキシル) メチル ジエチルホスホニルアセテート] 3.6mgをアセトニトリル1m1に溶解し、0℃で塩 化リチウム8. 4mg次いでジイソプロビルエチルアミ 40 4H) 実施例7 ン6 μ l を加え、室温で l 0時間撹拌した。反応液を酢 酸エチルで希釈した後、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸 マグネシウムで乾燥した。減圧下に濃縮し、得られた残 渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィで精製すること により、下記の物性を有する1,5,6,7,8,8a - ヘキサヒドロ - 7、8 - (ジメチルメチレンジオキ シ) - 6 - メトキシメトキシ - 3 H - 2 - ベンゾピラン · 3· オン2. lmgを得た(収率23%)。 【0083】NMRスペクトル (90MHz, CC1。)

0H), 2.0-3.0 (m, 3H), 1.3-1.5

(m. 6H)実施例5

アルゴン雰囲気下、1,5,6,7,8,8a-ヘキサヒド ロー7.8-(ジメチルメチレンジオキシ)-6-メト キシメトキシー3H-2-ベンゾピラン-3-オン2. 1 mgのトルエン0.5 ml溶液に、-78 °Cで水素化ジイ ソブチルアルミニウム (0.5 Nトルエン溶液) 18 μ 1を加え、2時間撹拌した。0℃まで昇温した後、ジェ 10 チルエーテルで希釈し、飽和硫酸ナトリウム水溶液を白 色沈殿が出るまで加えた。得られた反応液に酢酸エチル を加え、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネ シウムで乾燥した。減圧下に濃縮し、得られた残渣をシ リカゲルカラムクロマトグラフィで精製することによ り、下記の物性を有する1,5,6,7,8,8a-ヘキサ ヒドロー7,8-(ジメチルメチレンジオキシ)-6-メトキシメトキシー3H-2-ベンゾビラン-3-オー ル3.8 mgを得た(収率100%)。

[0084] NMRスペクトル (90MHz、CC s, 1H), 4.5-4.8 (m, 2H), 3.0-4.5(m, 6H), 3.3(s, 3H), 1.8-2.7(m, 3H), 1.4 (s, 6H)

実施例6

1,5,6,7,8,8a-ヘキサヒドロ-7,8-(ジメチ ルメチレンジオキシ) -6-メトキシメトキシ-3H-2-ベンゾピラン-3-オール3.8 mgを乾燥メタノー ルO.6mlに溶解し、室温で触媒量のp-トルエンスル ホン酸を加えた。室温で2時間撹拌した後、トリエチル 30 アミンを加え、減圧下水冷しながら濃縮した。得られた 残渣を短いシリカゲルカラムを通して精製することによ り、下記の物性を有する1,5,6,7,8,8 a - ヘキサ ヒドロー6-メトキシメトキシー3-メトキシー3H-2-ベンゾピラン-7,8-ジオール1.3 mgを得た(収 率68%)。

【0085】NMRスペクトル(300MHz、CC1 $\delta: 5.0-5.66$ (m, 2H), 4.55-4.85 (m, 2H), 3.15-4.25 (m, 8H), 3. 39-3.43 (m, 6H), 1.95-2.80 (m,

ルメチレンジオキシ) -6-メトキシメトキシ-3H-2-ベンゾビラン-3-オン28.4 mgをメタノール5 m 1に溶解し、6N-水酸化ナトリウム水溶液0.1㎜を氷・ 冷下に加え、室温で2時間撹拌した。 反応液をジェチル エーテルで希釈し、氷冷下に希塩酸を加えて中和した。 有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾 燥した。この溶液にジアゾメタンを吹き込み、過剰のジ アゾメタンを留去した後、減圧下に溶媒を留去し、シリ $\delta:5$. 9(b r s , 1 H)、3 . 0 - 5 . 0 (m , 1 - 50 - カゲルカラムクロマトグラフィで精製することにより、

下記の物性を有する(2-ヒドロキシメチル-3,4-(ジメチルメチレンジオキシ) - 5 - メトキシメトキ シ) シクロヘキシリデン酢酸メチルを25.4mg得た (収率80%)。

【0086】FD質量スペクトル

[M] · 284

実施例8

(2-ヒドロキシメチル-3,4-(ジメチルメチレン ジオキシ) -5-メトキシメトキシ) シクロヘキシリデ ン酢酸メチル31.6 mgおよび o ーニトロベンゼンセレ ネニルシアニド27.2mgをテトラヒドロフラン5mlC 溶解し、トリブチルホスフィン24.2 mgをテトラヒド ロフラン5mlに溶解して得られた溶液を加え、室温で1 時間撹拌した。反応液を減圧下に濃縮し、シリカゲルカ ラムクロマトグラフィで精製することにより、(2-(o-ニトロベンゼンセレネニルメチル-3,4-(ジ メチルメチレンジオキシ) -5-メトキシメトキシ) シ クロヘキシリデン酢酸メチルを440mg得た。次いでと れをテトラヒドロフランに溶解し、氷冷下に30%過酸 化水素水 1 滴 (約0.05 ml) を滴下し、室温で3時間 撹拌した。得られた反応液をジエチルエーテルで希釈 し、チオ硫酸ナトリウム水溶液、食塩水で洗浄し、無水 硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下に濃縮し、シリカゲ ルカラムクロマトグラフィで精製することにより、下記 の物性を有する(2-メチレン-3,4-(ジメチルメ チレンジオキシ) -5-メトキシメトキシ) シクロヘキ シリデン酢酸メチルを188mg得た(収率63%)。

【0087】FD質量スペクトル

 $[M] \cdot 298$

実施例9

(2-メチレン-3、4-(ジメチルメチレンジオキ シ) -5-メトキシメトキシ) シクロヘキシリデン酢酸 メチル29.8mgをトルエン5mlに溶解し、-78 ℃で水素化ジイソブチルアルミニウム (1Mヘキサン溶 液)を0.4m1滴下した。反応液を0℃まで昇温した 後、ジエチルエーテルで希釈し、白色沈殿を生じるまで 飽和硫酸ナトリウム水溶液を滴下し、セライトを通して **濾過した。濾液を無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、濃** 縮して得られる残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフ ィで精製することにより、下記の物性を有する(2-メ 40 1,5,6,7,8,8a-ヘキサヒドロー7,8-チレン-3,4-(ジメチルメチレンジオキシ)-5-メトキシメトキシ) シクロヘキシリデンエタノールを2 5. 4mg得た(収率94%)。

【0088】FD質量スペクトル

[M]'270

実施例10

(2-メチレン-3, 4-(ジメチルメチレンジオキ シ) -5-メトキシメトキシ) シクロヘキシリデン酢酸 メチル29.8mgをトルエン5m1に溶解し、-78 **℃で水累化ジイソブチルアルミニウム(1 Mヘキサン溶 50 2 - ベンゾピラン - 3 - オンを114 mg 得た(収率5**

液)を0.15ml滴下した。30分間損拌した後、水 を加え、ついで反応液を0℃まで昇温した後、ジエチル エーテルで希釈し、白色沈殿を生じるまで飽和硫酸ナト リウム水溶液を滴下し、セライトを通して濾過した。濾 液を無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、濃縮して得られ る残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィで精製する ことにより、下記の物性を有する(2-メチレン-3, 4-(ジメチルメチレンジオキシ)-5-メトキシメト キシ) シクロヘキシリデンアセトアルデヒドを15.0 mg得た(収率56%)。

26

【0089】F D質量スペクトル [M].268

実施例11

(2-x+v)-3, 4-(5)x+vx+vy+vx+vシ) -5-メトキシメトキシ) シクロヘキシリデンアセ トアルデヒド26.8mgをエタノール2mlに溶解 し、氷冷下に水素化ホウ素ナトリウム3mgを加えた。 30分間撹拌した後、ジエチルエーテルおよび希塩酸を 加え、有機層を飽和食塩水で洗浄した。無水硫酸ナトリ ウムで乾燥し、減圧下に濃縮し、シリカゲルカラムクロ 20 マトグラフィで精製することにより、(2-メチレン-3, 4-(ジメチルメチレンジオキシ)-5-メトキシ メトキシ) シクロヘキシリデンエタノールを25.4m. g得た(収率94%)。

【0090】実施例12

実施例1において、4,5-(ジメチルメチレンジオキ シ) -3-メトキシメトキシ-6-ヘプテナールオキシ ム89.5mgの代わりに4,5-(ジメチルメチレン ジオキシ) -3-(t-ブチルジメチルシリルオキシ) 30 -6-ヘプテナールオキシム113.7mgを用いた以 外は実施例1と同様に反応および分離精製を行うことに より、下記の物性を有する4、5-(ジメチルメチレン ジオキシ) -6-(t-ブチルジメチルシリルオキシ) -3, 3a, 4, 5, 6, 7-ヘキサヒドロ-2, 1-ベンゾイソオキサゾールを62.4mg得た(収率55 %).

【0091】F D質量スペクトル $[M] \cdot 357$

実施例13

(ジメチルメチレンジオキシ) - 6 - メトキシメトキシ -3H-2-ベンゾピラン-3-オン284mgをメタ ノール50m1と水5m1に溶解し、触媒量のp-トル エンスルホン酸を加え、1時間加熱還流した。冷却後、 反応液を重曹水にあけ、ジエチルエーテルで抽出した。 抽出液を食塩水で洗浄し、乾燥した後、減圧下に濃縮 し、シリカゲルカラムクロマトグラフィで精製すること により、下記の物性を有する1, 5, 6, 7, 8, 8 a -ヘキサヒドロー6、7、8-トリヒドロキシ-3H-

7%).

【0092】FD質量スペクトル [M] · 200

実施例14

1, 5, 6, 7, 8, 8a-ヘキサヒドロ-6, 7, 8 -トリヒドロキシ-3H-2-ベンゾピラン-3-オン 100mgを塩化メチレン10mlに溶解し、室温にて ピリジン300mgおよび塩化アセチル300mgを加 え、室温で一夜撹拌した。反応液を酢酸エチルで希釈 し、希塩酸、重曹水、食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マ 10 キサヒドロー2,1-ベンゾイソオキサゾールを285 グネシウムで乾燥した。減圧下に濃縮し、シリカゲルカ ラムクロマトグラフィで精製することにより、1,5, 6, 7, 8, 8 a - ヘキサヒドロー6, 7, 8 - トリア セトキシー3H-2-ベンソビラン-3-オンを143 mg得た(収率88%)。

【0093】実施例15

4,5-(ジメチルメチレンジオキシ)-6-(メトキ シメトキシ) -3,3a,4,5,6,7-ヘキサヒドロー 2,1-ベンゾイソオキサゾール257mgをテトヒド 室温で4時間撹拌した。ジエチルエーテルで希釈し、重 曹水で中和し、有機層を食塩水で洗浄して無水硫酸ナト リウムで乾燥した。減圧下に濃縮し、得られた残渣をシ リカゲルカラムクロマトグラフィで精製することによ り、下記の物性を有する4.5-ジヒドロキシー6-(メトキシメトキシ) -3,3a,4,5,6,7~ヘキサ ヒドロー2,1ーベンゾイソオキサゾール167mgを 得た(収率77%)。

【0094】FD質量スペクトル [M] · 217

実施例16

4, 5-ジヒトロキシー6-(メトキシメトキシ)-3,3a,4,5,6,7-ヘキサヒドロ-2,1-ベンゾイ ソオキサゾール217mgを塩化メチレン10m1に溶 解し、氷冷下にピリジン1m1次いでクロル炭酸メチル 100mgを加えた。室温で3時間撹拌した。ジエチル エーテルで希釈し、希塩酸、重曹水、食塩水で願次洗浄 した。無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下に濃縮して 得られる残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィで精 -5-メトキシカルボニルオキシ-6-(メトキシメト キシ) -3,3a,4,5,6,7-ヘキサヒドロ-2,1-ベンゾイソオキサゾール137mgを得た(収率50 %).

【0095】F D質量スペクトル [M] · 275

実施例17

4-ヒドロキシ-5-メトキシカルボニルオキシ-6-(メトキシメトキシ) -3,3a,4,5,6,7-ヘキサ ヒドロー2,1ーベンゾイソオキサゾール275mgを 塩化メチレン10mlに溶解し、イミダゾール200m gおよびtーブチルジメチルシリルクロリド226mg を加え、室温で一夜撹拌した。反応液をジェチルエーテ ルで希釈し、希塩酸、重曹水、食塩水で順次洗浄した。 無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下に濃縮して得られ る残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィで精製する ことにより、下記の物性を有する4-(t-ブチルジメ チルシリルオキシ) -5-メトキシカルボニルオキシー 6-(x++>x++>)-3,3a,4,5,6,7-~

28

【0096】F D質量スペクトル

mg得た(収率73%)。

[M] · 389

実施例18

4.5-(ジメチルメチレンジオキシ)-6-(1-ブ チルジメチルシリルオキシ) -3,3a,4,5,6,7-ヘキサヒドロー2,1ーベンゾイソオキサゾール327 mgをテトヒドロフラン10mlに溶解し、1N-塩酸 1m1を加えて室温で4時間撹拌した。ジエチルエーテ ロフラン10mlに溶解し、1N-塩酸1mlを加えて 20 ルで希釈し、重曹水で中和し、有機層を食塩水で洗浄し て無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下に濃縮し、得 られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィで精製 することにより、下記の物性を有する4,5-ジヒドロ キシ-6~(t-ブチルジメチルシリルオキシ)-3, 3a,4,5,6,7-ヘキサヒドロ-2,1-ベンゾイソ オキサゾールを196mg得た(収率68%)。

【0097】FD質量スペクトル

[M] · 287

実施例19

ルオキシ) -3,3a,4,5,6,7-ヘキサヒドロ-2, 1-ベンゾイソオキサゾール287mgを塩化メチレン 10mlに溶解し、氷冷下にイミダゾール200mgお よび t ープチルジメチルシリルクロリド226mgを加 え、室温で一夜撹拌した。反応液をジエチルエーテルで 希釈し、希塩酸、重曹水、食塩水で順次洗浄した。無水 硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下に濃縮して得られる残 渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィで精製すること により、下記の物性を有する4,6-ビス(t-ブチル 製するととにより、下記の物性を有する4 – ヒドロキシ 40 ジメチルシリルオキシ) – 5 – ヒドロキシー 3 ,3 a , 4,5,6,7-ヘキサヒドロ-2,1-ベンゾイソオキサ ゾールを265mg得た(収率66%)

【0098】FD質量スペクトル

[M] · 401

実施例20

4,6-ビス(t-ブチルジメチルシリルオキシ)-5 -ヒドロキシ-3,3a,4,5,6,7-ヘキサヒドロ-2,1-ベンゾイソオキサゾール401mgを塩化メチ レン20m1に溶解し、トリエチルアミン5m1および 50 4-ジメチルアミノビリジン0.5gを加えた後、塩化

アセチル100mgを加え、室温で一夜撹拌した。 反応 液をジエチルエーテルで希釈し、希塩酸、重曹水、食塩 水で順次洗浄した。無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧 下に濃縮して得られる残渣をシリカゲルカラムクロマト グラフィで精製することにより、下記の物性を有する5 -アセトキシ-4,6-ビス(t-ブチルジメチルシリ ルオキシ) -3,3a,4,5,6,7-ヘキサヒドロ-2, 1-ベンソイソオキサゾールを355mg得た(収率8 0%).

【0099】FD質量スペクトル

[M] 443

実施例21

実施例2 において、4,5-(ジメチルメチレンジオキ (5,6,7)ヘキサヒドロ-2、1-ベンゾイソオキサゾールの代わ りに5-アセトキシ-4,6-ビス(t-ブチルジメチ ルシリルオキシ) -3,3a,4,5,6,7-ヘキサヒド ロー2,1ーベンゾイソオキサゾールを用い、実施例2 に準じて反応および分離精製を行うことにより、下記の 物性を有する4-アセトキシ-3.5-ビス(t-ブチ ルジメチルシリルオキシ) -2-ヒドロキシメチルシク ロヘキサノンを収率72%で得た。

【0100】FD質量スペクトル

[M] · 446

実施例22

実施例4において、2-ヒドロキシメチル-3,4-(ジメチルメチレンジオキシ) -5-(メトキシメトキ シ) シクロヘキサノンの代わりに4-アセトキシー3, 5-ビス(t-ブチルジメチルシリルオキシ)-2-ヒ ドロキシメチルシクロヘキサノンを用い、実施例4に準 30 参考例14 じて反応および分離精製を行うことにより、下記の物性 を有する7-アセトキシー6.8-ビス(tープチルジ メチルシリルオキシ) -1,5,6,7,8,8a-ヘキサ ヒドロー3H-2-ベンゾピラン-3-オンを34%の 収率で得た。

【0101】FD質量スペクトル

[M] · 470

実施例23

実施例7において、1,5,6,7,8,8a-ヘキサヒド ロー7.8-(ジメチルメチレンジオキシ)-6-メト キシメトキシー3H-2-ベンゾピラン-3-オンの代 わりに7-アセトキシー6.8-ピス(tーブチルジメ チルシリルオキシ) - 1.5.6.7.8.8a-ヘキサヒ ドロ-3H-2-ベンゾピラン-3-オンを用い、実施 例7 に準じて反応および分離精製を行うことにより、下 記の物性を有する(3.5-ビス(t-ブチルジメチル シリルオキシ) -4-ヒドロキシ-2-ヒドロキシメチ ル)シクロヘキシリデン酢酸メチルを81%の収率で得 tc.

FD質量スペクトル

[M] · 460

実施例24

実施例8において、(2-ヒドロキシメチル-3.4-(ジメチルメチレンジオキシ) -5-メトキシメトキ シ) シクロヘキシリデン酢酸メチルの代わりに(3,5 - ピス(t-ブチルジメチルシリルオキシ)-4-ヒド ロキシ-2-ヒドロキシメチル) シクロヘキシリデン酢 酸メチルを用い、実施例8に準じて反応および分離精製 を行うことにより、下記の物性を有する3.5-ビス 10 (t-ブチルジメチルシリルオキシ)-4-ヒドロキシ -2-メチレンシクロヘキシリデン酢酸メチルを51% の収率で得た。

30

【O102】FD質量スペクトル

[M] · 442

実施例25

3.5-ビス(t-ブチルジメチルシリルオキシ)-4 ーヒドロキシー2-メチレンシクロヘキシリデン酢酸メ チル442mgを塩化メチレン20mlに溶解し、ピリ ジンを1m1、4-ジメチルアミノビリジンを触媒量次 20 いでメタンスルホニルクロリドを150mg加え、室温 で4時間撹拌した。反応液をジエチルエーテルで希釈 し、希塩酸、重曹水、食塩水で願次洗浄した。無水硫酸 ナトリウムで乾燥し、減圧下に濃縮して得られる残渣を シリカゲルカラムクロマトグラフィで精製することによ り、下記の物性を有する3,5-ビス(t-ブチルジメ チルシリルオキシ) -4- (メタンスルホニルオキシ) -2-メチレンシクロヘキシリデン酢酸メチルを得た。 【O103】FD質量スペクトル

[M] · 520

3 .5 - ビス (t - ブチルジメチルシリルオキシ) - 4 (メタンスルホニルオキシ) -2-メチレンシクロへ キシリデン酢酸メチル52mgをテトラヒドロフラン1 Omlに溶解し、水素化トリイソブチルホウ素リチウム の1Mテトラヒドロフラン溶液1mlを滴下し、室温で 6時間撹拌した。得られた反応液に酢酸エチルを徐々に 加えた後、希塩酸を加え、ジエチルエーテルで抽出し た。抽出液を食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾 燥した後、減圧下に濃縮して得られる残渣をシリカゲル カラムクロマトグラフィで精製することにより、下記の 物性を有する2-(3,5-ビス(t-ブチルジメチル シリルオキシ) -2-メチレンシクロヘキシリデン) エ・ タノールを35mg得た。各種スペクトルデータは文献 と一致した。

【0104】融点 69℃

施光度

 $[\alpha]^{15}$, $+7.9^{\circ}$ (c=0.4, ± 3 /- ν) 実施例26

4,5-(ジメチルメチレンジオキシ)-3-(1-エ 50 トキシエトキシ) -6-ヘプテナールオキシム1.00

gを塩化メチレン15mlに溶解し、0℃でトリエチルア ミン0.2mlに加えた。ついで10%次亜塩素酸ナトリ ウム水溶液 8 mlを加え、0℃で11時間撹拌した。反応 液をエチルエーテルで希釈し、重曹水、食塩水で腐次洗 浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に濃縮 して得られる残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィ ・で精製することにより、下記の物性を有する4.5-(メチレンジオキシ) -6-(1-エトキシエトキシ) -3,3a,4,5,6,7-ヘキサヒドロ-2,1-ベンゾ イソオキサゾールを530mg得た。

【0105】NMRスペクトル (90MHz, CC 1.) δ : 4.8-5.0 (m, 1H), 4.38-4.8 (m. 2H), 3.2-4.38 (m, 5H), 3.0 7, 3.08 (dd, 1H, 2.6, 4.6Hz), 2.2 -2.6 (m, 1H), 1.44 (s, 3H), 1.42 (s, 3H), 1.31(d, J=5.5Hz, 3H),1.19 (t, J = 7.0Hz, 3H)

実施例27

フラスコにラネーニッケルW-2 (川研フアインケミカ ル株式会社製、NDHF-90) 5.98gをとり、 水、メタノールで1回ずつデカンテーションした。 これ にホウ酸888mgを加え、アルゴン置換し、ついで水素 で置換した。メタノール25ml、水6mlを加えてホウ酸 を溶解させた。4,5-(メチレンジオキシ)-6-(1-エトキシエトキシ) -3,3a,4,5,6,7-~ キサヒドロ-2,1-ベンゾイソオキサゾール2.03g をメタノール5mlに溶解し、室温で上記懸濁液に加え、 13時間撹拌した。反応液をジエチルエーテルで希釈 し、フロリジルを通して濾過した。滤液を飽和食塩水で 洗浄したのち、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下 30 有する(2-(t-ブチルジメチルシリルオキシメチ に濃縮して得られる残渣をシリカゲルカラムクロマトグ ラフィで精製することにより、下記の物性を有する2-ヒドロキシメチルー3,4ージメチルメチレンジオキ シ) -5-(1-エトキシエトキシ) シクロヘキサノン を1.39 g得た。

[0106] NMRスペクトル (90MHz, CC 1.) δ : 4.8-5.0 (m, 1H), 4.45 (m, 1 H) 3.8-4.3 (m, 4H) 3.3-3.8 (m, 2H), 2.3-2.9 (m, 4H), 1.49 (s, 3H), 1.30 (d, J=5.5Hz, 3H), 1.18(t. J = 7.0 Hz, 3H)

実施例28

2-ヒドロキシメチル-3.4-(ジメチルメチレンジ オキシ) -5 - (1 -エトキシエトキシ) シクロヘキサ ノン765mgを乾燥塩化メチレン7mlに溶解し、0℃で トリエチルアミン1.2ml、N.N-ジメチルアミノビリ ジン55.6mg tープチルジメチルシリルクロリド5 20 mgを加え、0℃で13時間撹拌した。得られた反応 液を1N-塩酸にあけ、ジェチルエーテルで抽出した。 抽出液を飽和重曹水、ついで飽和食塩水で洗浄したの

ち、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に濃縮して 得られる残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィで精 製することにより、下記の物性を有する2-(t-ブチ ルジメチルシリルオキシメチル) -3,4- (ジメチル メチレンジオキシ) -5-(1-エトキシエトキシ) シ

クロヘキサノンを1.04gを得た。

32

【0107】NMRスペクトル (90MHz, CC 1.) $\delta: 4.8-5.02$ (m, 1H), 4.3-4.6(m, 2H), 4.0-4.3 (m, 1H), 3.4-4.0 (m, 4H), 2.2-2.9 (m, 3H), 1.49(s, 3H), 1.45 (s, 3H), 1.29 (d, J =5.3 Hz, 3H), 1.18 (t, J=7.0 Hz, 3H), 0.87 (s. 9H), 0.07 (s. 6H) 実施例29

アルゴン雰囲気下、ジシクロヘキシルアミン0.80ml を乾燥テトラヒドロフラン7mlに溶解し、-20℃でブ チルリチウムのヘキサン溶液 (1.63N, 3.96mmo 1)を加え、30分間撹拌した。-78℃に冷却後、エチ ルトリメチルシリルアセテート 0 . 7 3 mlを加え、- 7 20 8℃で1時間撹拌した。2-(t-ブチルジメチルシリ ルオキシメチル) -3,4-(ジメチルメチレンジオキ シ) -5 - (1 -エトキシエトキシ) シクロヘキサノン 802mgを乾燥テトラヒドロフラン6mlに溶解し、-7 8℃で滴下した。2時間撹拌したのち、0℃で5時間撹 拌し、反応液を氷の入った1N-塩酸にあけた。 ジェチ ルエーテルで抽出し、抽出液を飽和重曹水、ついで飽和 食塩水で洗浄したのち、無水硫酸マグネシウムで乾燥 し、減圧下に濃縮して得られる残渣をシリカゲルカラム クロマトグラフィで精製することにより、下記の物性を ル) -3,4-(ジメチルメチレンジオキシ) -5-(1-エトキシエトキシ) シクロヘキシリデン) 酢酸エ チルを704mg得、原料の2-(t-ブチルジメチルシ リルオキシメチル)-3,4- (ジメチルメチレンジオ キシ) ~5 ~ (1 ~エトキシエトキシ) シクロヘキサノ ンを227ma回収した。

【0108】NMRスペクトル (90MHz, CC 1.) δ : 5.73 (s, 1H), 4.7-5.0 (m, 1 H), 4.14 (q, J=7.3 Hz, 2H), 3.2-40 3.8 (m, 4H), 2.69 (bddd, J=1.0,1.5, 6.7 Hz, 2H), 1.42 (s, 6H), 1. 29 (d, J = 5.3 Hz, 3H), 1.26 (t, J =7.3Hz, 3H), 0.88 (s, 9H), 0.12 (s, 3H), 0.05(s, 3H)

実施例30

(2-(t-ブチルジメチルシリルオキシメチル)-3,4-(ジメチルメチレンジオキシ)-5-(1-エ トキシエトキシ) シクロヘキシリデン) 酢酸エチル2g を乾燥トルエン10mlに溶解し、-78°Cで水素化ジイ 50 ソブチルアルミニウム4.7ml(2N-ヘキサン溶液、

9.4 mmol) を加え3時間撹拌した。0°Cで5分間撹拌 したのち、10%-硫酸水溶液を反応液が白くなるまで 徐々に加えた。ジエチルエーテルで抽出し、抽出液を飽 和重曹水、ついで飽和食塩水で洗浄したのち、無水硫酸 マグネシウムで乾燥し、減圧下に濃縮して得られる残渣 をシリカゲルカラムクロマトグラフィで精製することに より、下記の物性を有する(2-(t-ブチルジメチル シリルオキシメチル) -3,4-(ジメチルメチレンジ オキシ) -5-(]-エトキシエトキシ) シクロヘキシ リデン) エタノールを1.47 g 得た。

[0109] NMRスペクトル (90MHz, CC $1.) \delta: 5.64$ (bt, J = 6.8 Hz, 1 H), 4. 7-4.9 (m, 1H), 3.08-4.4 (m, 7) H), 3.48 (q, J = 7 Hz, 2 H), 2.0 - 3. $0.8 \, (m, 3H), 1.41 \, (s, 6H), 1.20$ (t, J = 7.0 Hz.3 H), 1.04-1.4 (m. 3H) (0.90 (s, 9H), 0.08 (s, 6H) 実施例31

実施例26において、4.5-(ジメチルメチレンジオ キシ) -3-(1-エトキシエトキシ)-6-ヘプテナ 20 ロキシシクロヘキシリデン)酢酸エチルを0.202g ールオキシム1.00gの代わりに4,5-(ジメチルメ チレンジオキシ) -3-(t-ブチルジフェニルシリル オキシ) -6-ヘプテナールオキシム1.58gを用い た以外は実施例26と同様に反応及び分離精製を行うこ とにより、下記の物性を有する4,5-(ジメチルメチ レンジオキシ) -6-(t-ブチルジフェニルシリルオ キシ) -3,3a,4,5,6,7-ヘキサヒドロ-2,1-ベンゾイソオキサゾールを1.21g得た。

【0110】FD質量スペクトル

[M] · 451

実施例32

(2-(t-ブチルジメチルシリルオキシメチル)-3,4-(ジメチルメチレンジオキシ)-5-(1-エ トキシエトキシ) シクロヘキシリデン) 酢酸エチル0. 472gをテトラヒドロフラン5mlに溶解し、1M-フ ツ化テトラブチルアンモニウムーテトラヒドロフラン溶 液3mlを加え、室温で一夜撹拌した。反応液をジエチル エーテルで希釈し、飽和重曹水、ついで飽和食塩水で洗 浄したのち、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に 濃縮して得られる残渣をシリカゲルカラムクロマトグラ 40 フィで精製することにより、(2-ヒドロキシメチルー 3.4-(ジメチルメチレンジオキシ)-5-(1-エ トキシエトキシ) シクロヘキシリデン) 酢酸エチルを得 た。

【0111】得られた(2-ヒドロキシメチル-3,4 - (ジメチルメチレンジオキシ) -5-(1-エトキシ エトキシ) シクロヘキシリデン) 酢酸エチルをビリジン 5mlに溶解し、メタンスルホニルクロリド0.12gを 加えて室温で一夜撹拌した。反応液を減圧下に濃縮し、 ジェチルエーテルで希釈し、飽和重曹水、ついで飽和食 50 リルオキシ)シクロヘキシリデン)酢酸エチルを0.4

塩水で洗浄したのち、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、 減圧下に濃縮して得られる残渣をシリカゲルカラムクロ マトグラフィで精製することにより、下記の物性を有す る(2-メチレン-3.4-(ジメチルメチレンジオキ シ) -5-(1-エトキシエトキシ) シクロヘキシリデ ン) 酢酸エチルを0.282g得た。

【O112】F D質量スペクトル

[M] · 340

実施例33

(2-メチレン-3,4-(ジメチルメチレンジオキ シ) -5- (1-エトキシエトキシ) シクロヘキシリテ ン) 酢酸エチル0.34gをエタノール5mlに溶解し、 触媒量のビリジニウム p-トルエンスルホナートを加 えて室温で15分間撹拌した。反応液に重曹水を加え、 ジエチルエーテルで抽出し、抽出液を飽和食塩水で洗浄 した。無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に濃縮し て得られる残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィで 精製することにより、下記の物性を有する(2-メチレ ン-3.4-(ジメチルメチレンジオキシ)-5-ヒド 得た。

【O113】FD質量スペクトル

[M] · 268

実施例34

(2-メチレン-3,4-(ジメチルメチレンジオキ シ) -5-ヒドロキシシクロヘキシリデン) 酢酸エチル 0.268gを塩化メチレン5mlに溶解し、イミダゾー ル0.204gおよびt-ブチルジフェニルシリルクロ リドロ.30gを加えて室温で3時間撹拌した。反応液 30 を水にあけ、ジエチルエーテルで抽出し、抽出液を飽和 食塩水で洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減 圧下に濃縮して得られる残渣をシリカゲルカラムクロマ トグラフィで精製することにより、下記の物性を有する (2-メチレン-3,4-(ジメチルメチレンジオキ シ) -5-(t-ブチルジフェニルシリルオキシ)シク ロヘキシリデン) 酢酸エチルを0.450g得た。

【0114】FD質量スペクトル

 $[M] \cdot 506$

実施例35

(2-メチレン-3,4-(ジメチルメチレンジオキ シ) -5-(t-ブチルジフェニルシリルオキシ)シク ロヘキシリデン) 酢酸エチル0.506gをエタノール 10mlに溶解し、触媒量のp-トルエンスルホン酸を加 えて室温で5時間損拌した。反応液に水を加え、ジエチ ルエーテルで抽出し、抽出液を飽和食塩水で洗浄した。 無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に濃縮して得ら れる残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィで精製す ることにより、下記の物性を有する(2-メチレンー 3,4-ジヒドロキシ-5-(t-ブチルジフェニルシ

05 g得た。 【0115】F D質量スペクトル

[M] 466 実施例36

(2-メチレン-3.4-ジヒドロキシ-5-(t-ブ チルジフェニルシリルオキシ) シクロヘキシリデン) 酢 酸エチル0.466gを塩化メチレン5mlに溶解し、イ ミダゾール0.204gおよびtーブチルジフェニルシ リルクロリド0.30gを加えて室温で3時間撹拌し た。反応液を水にあけ、ジエチルエーテルで抽出し、抽 10 ムで乾燥した。減圧下に濃縮して得られる残渣をシリカ 出液を飽和食塩水で洗浄した。無水硫酸マグネシウムで 乾燥し、減圧下に濃縮して得られる残渣をシリカゲルカ ラムクロマトグラフィで精製することにより、下記の物 性を有する(3,5-ビス-(t-ブチルジフェニルシ リルオキシ) - 4 - ヒドロキシ - 2 - メチレン - シクロ ヘキシリデン) 酢酸エチルを0.664g得た。

【0116】F D質量スペクトル [M] · 704

、実施例37

(3,5-ビス-(t-ブチルジフェニルシリルオキ シ) -4-ヒドロキシ-2-メチレン-シクロヘキシリ デン) 酢酸エチル0.704gをトルエン20mlに溶解 し、-78℃で1N-水素化ジイソブチルアルミニウム /ヘキサン溶液2.5mlを滴下した。1時間撹拌したの ち、冷希塩酸にあけてジエチルエーテルで抽出した。抽 出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥 し、減圧下に濃縮して得られる残渣をシリカゲルカラム クロマトグラフィで精製することにより、下記の物性を 有する(3,5-ビス-(t-ブチルジフェニルシリル オキシ) - 4 - ヒドロキシー2 - メチレンーシクロヘキ 30 ニルシリルオキシ) - 2 - メチレンシクロヘキシリデ シリデン) エタノールを5 1 1 mg得た。

【0117】FD質量スペクトル「M」・662 実施例38

(3,5-ビス-(t-ブチルジフェニルシリルオキ シ) -4-ヒドロキシ-2-メチレン-シクロヘキシリ デン) エタノール662 maを塩化メチレン10 ml に溶解 し、ピリジニウム p-トルエンスルホナートを触媒量 加えたのち、氷冷下にジヒドロピラン100mgと塩化メ チレン1mmからなる溶液を滴下し、室温で1時間撹拌し た。反応液を重曹水で洗浄したのち、無水硫酸ナトリウ 40 ムで乾燥し、減圧下に濃縮した。得られた4-(テトラ ヒドロピラン-2-イルオキシエチリデン)-2,6-ビスー(tーブチルジフェニルシリルオキシ)-3-メ チレンーシクロヘキサノールをテトラヒドロフラン10 mlに溶解し、水素化ナトリウム25mgのテトラヒドロフ ラン5ml整濁液に滴下した。50℃に加熱したのち、臭 化アリル145moを加え、一夜撹拌を続けた。反応液を 氷水にあけてジエチルエーテルで抽出した。抽出液を飽 和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧 下に濃縮した。 得られた (4-アリルオキシー3,536

ビスー(t-ブチルジフェニルシリルオキシ)-2-メ チレン-シクロヘキシリデン) エチルテトラヒドロピラ ン-2-イルエーテルをテトラヒドロフラン10m1に浴 解し、9-ボラビシクロ[3.3.1]ノナンの1Nテト ラヒドロフラン溶液 1 mlを氷冷下に加え、室温で 1 時間 撹拌した。氷冷下に1N-水酸化ナトリウム1mlおよび 35%過酸化水素水0.3mlを加え、1時間撹拌した。 反応液をジェチルエーテルで希釈し、水、チオ硫酸ナト リウム水溶液、食塩水で順次希釈し、無水硫酸ナトリウ ゲルカラムクロマトグラフィで精製することにより、3 - (4-(テトラヒドロビラン-2-イルオキシエチリ デン) -2,6-ビス-(t-ブチルジフェニルシリル オキシ) - 3 - メチレンシクロヘキシルオキシ) プロバ ン-1-オールを427mg得た。

【0118】上記により得られた3-(4-(テトラヒ ドロピラン-2-イルオキシエチリデン)-2,6-ビ スー (t-ブチルジフェニルシリルオキシ) -3-メチ レンシクロヘキシルオキシ) プロバン-1-オール40 20 2 mgを塩化メチレン 1 0 ml に 溶解し、 イミダゾール 6 8 mgを加えたのち、氷冷下で t - ブチルジフェニルシリル クロリド206 mgを加え、室温で3時間撹拌した。反応 液を濃縮したのち、エタノールおよび希塩酸を加え、1・ 時間撹拌した。反応液をジエチルエーテルで抽出し、抽 出液を飽和食塩水で洗浄した。無水硫酸マグネシウムで 乾燥し、減圧下に濃縮して得られる残渣をシリカゲルカ ラムクロマトグラフィで精製することにより、下記の物 性を有する(4-(3-t-ブチルジフェニルシリルオ キシプロポキシ)-3,5-ビス-(t-ブチルジフェ ン) エタノールを407mg得た。

【0119】FD質量スペクトル [M] · 958

参考例15

N-クロロコハク酸イミド140 mgを塩化メチレン10 m1に懸濁し、0 ℃でジメチルスルフイド74mgを加えて 撹拌し、-25℃に冷却して(4-(3-t-ブチルジ フェニルシリルオキシプロポキシ) -3.5-ビス-(t-ブチルジフェニルシリルオキシ) -2-メチレン シクロヘキシリデン) エタノール958 mgを塩化メチレ ン2mlに溶解した溶液を滴下し、0℃で2時間撹拌し た。反応液に食塩水を加え、ジエチルエーテルで抽出し た。抽出液を食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾 燥したのち、減圧下に濃縮して(4-(3-t-ブチル ジフェニルシリルオキシブロポキシ) -3.5-ビス-(t-ブチルジフェニルシリルオキシ)-2-メチレン シクロヘキシリデン) エチルクロライドを931ma得 tc.

【0120】(4~(3-t-ブチルジフェニルシリル 50 オキシプロポキシ)-3,5-ビス-(t-ブチルジフ

エニルシリルオキシ) - 2 - メチレンシクロヘキシリデン)エチルクロライド870mgをテトラヒドロフランに溶解し、ジフェニルホスフィンリチウムの0.5N-テトラヒドロフラン溶液2mgを0℃で滴下し、室温にて1時間撹拌した。反応液を減圧下に濃縮し、得られた残渣をクロロホルムに溶解して5%過酸化水素水、ナトリウムサルファイト水溶液、希塩酸、重曹水、飽和食塩水で順次洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に濃縮して得られる残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィで精製することにより、(4-(3-10t-ブチルジフェニルシリルオキシブロポキシ) - 3、5-ビス-(t-ブチルジフェニルシリルオキシ) - 2 - メチレンシクロヘキシリデン)エチルジフェニルホスフィンオキサイドを834mg得た。

【0121】参考例16

(4-(3-t-ブチルジフェニルシリルオキシプロボキシ)-3,5-ビス-(t-ブチルジフェニルシリルオキシ)-2-メチレンシクロヘキシリデン)エチルジフェニルホスフィンオキサイド571mgをテトラヒドロフラン5mlに溶解し、0℃で1N-ブチルリチウム/へ20キサン溶液0.5mlを滴下し、15分間撹拌した。反応液に1-(1,5-ジメチル-5-トリエチルシリルオキシヘキシル)-7a-メチル-2,3,3a,4,5,6,7,7a-オクタヒドロインデン-4-オン197mgと*

* チトラヒドロフラン2mlからなる溶液を滴下し、室温で 一夜撹拌した。反応液にクロロホルムを加え、重曹水、 飽和食塩水で順次洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾 燥し、減圧下に濃縮して得られる残渣をシリカゲルカラ ムクロマトグラフィで精製することにより、(2-(3 - t - プチルジフェニルシリルオキシプロポキシ) -1,3-ビス-(t-ブチルジフェニルシリルオキシ) スター5、7、10(19) - トリエンを507ma得た。 【0122】(2-(3-t-ブチルジフェニルシリル オキシプロポキシ)-1.3-ビス-(t-ブチルジフ ェニルシリルオキシ) -25-トリエチルシリルオキシ -9.10-talled エンをテトラヒドロフラン10mlに溶解し、フツ化テト ラブチルアンモニウムのテトラヒドロフラン溶液を加え 室温で3時間撹拌した。反応液をジェチルエーテルで抽 出し、抽出液を飽和食塩水で洗浄した。無水硫酸マグネ シウムで乾燥し、減圧下に濃縮して得られる残渣をシリ カゲルカラムクロマトグラフィで精製することにより、 2-(3-ヒドロキシブロポキシ)-1,25-ジヒド ロキシピタミンD,を172mg得た。得られた2-(3)ーヒドロキシプロポキシ) -1,25-ジヒドロキシビ タミンD,の物性値は、文献[特開昭63-10792 9号公報]と一致した。

フロントページの続き

(51)Int.Cl.' 識別記号 庁内整理番号 F I 技術表示箇所 C 0 7 C 69/732 Z 9279-4H C 0 7 D 261/20 311/74 7252-4C // C 0 7 D 317/20 317/46

```
【公報種別】特許法第17条の2の規定による補正の掲載
【部門区分】第3部門第2区分
【発行日】平成11年(1999)9月14日
【公開番号】特開平6-25039
【公開日】平成6年(1994)2月1日
【年通号数】公開特許公報6-251
【出願番号】特願平4-87463
【国際特許分類第6版】
 CO7C 33/14
     43/178
     43/188
     43/196
     47/267
     69/732
 CO7D 261/20
     311/74
// C07D 317/20
     317/46
[FI]
 CO7C 33/14
     43/178
             C
     43/188
     43/196
     47/267
     69/732
             Z
 CO7D 261/20
     311/74
     317/20
     317/46
【手続補正書】
【提出日】平成10年9月21日
                                   s)、31巻、1577-1580頁(1990年)参
【手続補正1】
                                   照]などにより1α-ヒドロキシピタミンD誘導体のA
【補正対象書類名】明細書
                                   -環構成部分(A-ring synthons)を合
【補正対象項目名】0004
                                   成し、CD環構成部分(CD-ring syntho
【補正方法】変更
                                   ns)と結合させる方法が報告されている。
【補正内容】
                                   【手続補正2】
【0004】また、コンパージェントな1α-ヒドロキ
                                   【補正対象書類名】明細書
シビタミンD誘導体の合成法としては、例えば、(S).
                                   【補正対象項目名】0010
- (+) - カルボンを原料とする方法 [ジヤーナル オ
                                   【補正方法】変更
ブオーガニツク ケミストリー (Journal of
                                   【補正内容】
 Organic Chemistry)、51卷、3
                                   【0010】式中、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、およびR<sup>3</sup> は同一また
098-3108頁(1986年)参照]、(R)-
                                   は相異なり、各々水素原子または水酸基の保護基を表
(-) -カルボンを原料とする方法[ジヤーナル オブ
                                   し、Xは酸素原子、= CHCH<sub>2</sub> OR <sup>4</sup> 基、= CHCH
オーガニツク ケミストリー (Journal of
                                   O基または=CHCO、R<sup>5</sup>基を表し、そしてYは水素
Organic Chemistry)、54卷、3
                                   原子を表し且つZは-OR®基を表すか又はYとZは-
515-3517頁(1989年)参照]、シクロヘキ
                                   楮になって単結合を表し;或いはXとZは一緒になって
```

=NO-基、=CHCH(OR⁷)O-基または=CH

CO: -基を表し、且つYは水素原子を表し、R tak

センジカルボン酸エステルを用いる方法 [テトラヘドロ

ン レターズ (TetrahedronLetter

び R^0 は水素原子または水酸基の保護基を表し、 R^5 は低級アルキル基を表し、 R^7 は水素原子または低級アルキル基を表す、で示されるシクロヘキサントリオール誘導体が提供される。

【手続補正3】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0038

【補正方法】変更

【補正内容】

【0038】モノスルホナート(VI)は常法に従いエポキシドに変換する。例えば、酸モノトシラートをメタノール、エタノール、テトラヒドロフランなどの不活性溶媒に溶解し、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、水酸化ナトリウム、水素化ナトリウムなどの塩基を作用させることにより、3、4ー位が保護された1、2ーエポキシー5ーへキセンー3、4ージオール誘導体(V)を得ることができる。また、1、2ーエポキシー5ーへキセンー3、4ージオール誘導体(V)はDージギトキソース又は酒石酸を原料とする公知の方法 [U. Kufneret al. リービツヒ アナーレン デア ケミニ(Liebig's Annalender Chemie)、1600-1609頁(1986年)など参照]によっても得ることができる。

【手続補正4】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0039

【補正方法】変更

【補正内容】

【0039】エポキシド(V)は常法に従いニトリルに変換する。例えば、該エポキシドをメタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、ジメチルホルムアミドなどの不活性溶媒に溶解し、シアン化カリウム、シアン化ナトリウム、シアン化マグネシウムなどのシアノ化剤と反応させ、必要に応じて水酸基の保護、脱保護を行うことにより、3,4,5ートリヒドロキシー6ーへプテンニトリルおよびその水酸基保護体(IV)を得ることができる。

【手続補正5】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0052

【補正方法】変更

【補正内容】

【0052】シクロヘキサントリオール誘導体(1-9)は、常法に従い脱水することによりシクロヘキサントリオール誘導体(1-4)を得ることができる。この脱水反応はスルホニル化、ハロゲン化を経由する一般的な方法でも行うことができるが、有機セレン化合物を経由する方法 [テトラヘドロン レターズ (Tetrahedron Letters)、31巻、1577-1580頁(1990年)参照]により好ましく行うこと

ができる。

【手続補正6】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0056

【補正方法】変更

【補正内容】

【0056】かくして得られるシクロヘキサントリオー ル誘導体(1-8)は、2-位の水酸基をトリエチルア ミン、ビリジンなどの存在下、塩化メタンスルホニル、 塩化p-トルエンスルホニル、塩化ベンゼンスルホニル などでスルホニル化した後、水素化リチウムアルミニウ ム、水素化トリエチルホウ素リチウムなどで還元すると とにより、シクロヘキサンジオール誘導体(XI)にす ることができる。このシクロヘキサンジオール誘導体は 1α-ヒドロキシビタミンD化合物の製造のためのA-環構成部分として公知のものであり、それ自体既知の方 法により[例えば、E. G. Baggiolini e t al. <u>ジヤーナル オブ アメリカ</u>ン ケミカル ytrrd-(Journal of Americ an Chemical Society), 104 巻、2945-2948 (1982年)参照] により薬 理学的活性をもつ前述した如き各種の1α-ヒドロキシ ビタミンD誘導体に導くことができる。

【手続補正7】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0059

【補正方法】変更

【補正内容】

【0059】で示される化合物を合成し、次いでこの化合物を必要に応じ水酸基を保護した後、それ自体既知の方法 [例えば、E. G. Baggiolini etal. <u>ジヤーナル オブ アメリカン ケミカル ソサエティー(Journalof American Chemical Society)、104巻、2945-2948(1982年</u>)参照]に準拠した方法により1α-ヒドロキシピタミンD。のCD環部分を結合することによって、前述したように高い血中持続性を有する骨粗鬆治療薬としてその実用化が期待されている下記式

【手続補正8】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0065

【補正方法】変更

【補正内容】

[0065] NMR $3 \sim 2 + \mu$ (90MHz, CC 1.) δ : 5. 93 (ddd, 1H, J=5. 9, 9. 1, 15. 3Hz), 5. 17 \sim 5. 52 (m, 2 H), 4. 42 (dd, 1H, J=5. 9, 6. 4Hz), 3. 5 \sim 3. 9 (m, 4H), 3. 0 \sim 3. 4 (brs, 2H), 1. 42 (s, 6H)

1Rスペクトル (neat, cm⁻¹)
3414、2984、2930、2878、1727、
1645、1455、1428、1407、1371、
1250、1214、1168、1120、1055、
925、874、812、779、734、664、6
21、511

旋光度

[α]₀ = +4.66° (c=1.07, CHC1,) 参考例 3

[3,4-(ジメチルメチレンジオキシ)-2-ヒドロ キシ-5-ヘキセン-1-イル p-トルエンスルホナ ートの合成]

3、4-(ジメチルメチレンジオキシ)-5-ヘキセン-1、2-ジオール9.77gをピリジン155ml、クロロホルム52mlと混合し、0℃で塩化p-トルエンスルホニル11.39gを4回に分けて少しずつ加えた。0℃で6時間撹拌し、氷の入った6Nの塩酸にあけ、ジエチルエーテルで抽出した。抽出液を飽和重曹水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧下に濃縮し、下記の物性を有する3、4-(ジメチルメチレンジオキシ)-2-ヒドロキシー5-ヘキセン-1-イル p-トルエンスルホナートを17.88g得た。

【手続補正9】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0070

【補正方法】変更

【補正内容】

【0070】上記により得られた4、5-(ジメチルメチレンジオキシ)-3-メトキシメトキシ-6-ヘブテナール91.9mgをピリジン1mlに溶解し、室温でとドロキシルアミン塩酸塩45mgを加えた。室温で8時間撹拌し、得られた反応液をジエチルエーテルで希釈した。反応液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧下に濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィで精製することにより、下記の物性を有する4、5-(ジメチルメチレンジオキシ)-3-メトキシメトキシー6-ヘブテナールオキシムを89、5mg得た(収率52%)。

【手続補正10】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0071

【補正方法】変更

【補正内容】

[0071] NMRスペクトル(90MHz, CC 1.) る: 8.02 (brs. 1H), 7.62 (b s, 1H), 7.49 (t, 1H, J=6.4Hz), 6.93 (t, 1H, J=5.4Hz), 5.64~ 6.10 (m, 2H), 5.16~5.00 (m, 4 H), 4.56~4.90 (m, 4H), 4.24~ 4. 48 (m, 2H). 3. 72~4. 10 (m, 4 H), 3. 39 (s. 6H), 2. 67 (t, 2H, J = 5. 7Hz), 2. 50 (t, 2H, J = 5. 9H z), 1. 42 (s. 12H) [Rスペクトル (neat, cm⁻¹) 3379, 3088, 2984, 2892, 2826, 1727, 1647, 1453, 1427, 1380, 1371, 1244, 1214, 1152, 1100, 1032, 991, 920, 876, 813, 705,

参考例 8

665, 512, 453

[4, 5-(ジメチルメチレンジオキシ) - 3-(t-ブチルジメチルシリルオキシ) - 6-ヘブテンニトリルの合成]

4,5-(ジメチルメチレンジオキシ)-3-ヒドロキシ-6-ヘブテンニトリル2.11gとイミダゾール2.0gおよび塩化メチレン50mlからなる溶液に0ででtーブチルジメチルシリルクロリド2.0gを少しずつ加えた。室温で16時間撹拌した後、ジエチルエーテル300mlで希釈し、1N塩酸、飽和重曹水、食塩水で順次洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィで精製して下記の物性を有する4.5-(ジメチルメチレンジオキシ)-3-(t-ブチルジメチルシリルオキシ)-6-ヘブテンニトリルを2.63g得た(収率79%)。

【手続補正11】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0073

【補正方法】変更

【補正内容】

[0073]参考例10

[4,5-(ジメチルメチレンジオキシ)-3-(1-エトキシエトキシ)-6-ヘブテンニトリルの合成] 窒素雰囲気下、4,5-(ジメチルメチレンジオキシ)-3-ヒドロキシー6-ヘブテンニトリル3.54gを塩化メチレン50mlに溶解し、氷冷下に触媒量のp-トルエンスルホン酸ビリジニウム塩を加え、ついでエチルビニルエーテル2.57mlを滴下した。2時間撹拌したのち、反応液を飽和重曹水にあけ、ジエチルエーテルで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄した。得られた有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に濃縮して得られる残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィで精製することにより、下記の物性を有する4,5-(ジメチルメチレンジオキシ)-3-(1-エトキシエトキシ)-6-ヘブテンニトリルを4,41g得た(収率91%)。

【手続補正12】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0079

【補正方法】変更

【補正内容】

[0079] H-NMRスペクトル (90MHz, C $C1_4$, TMS) 4. 76 (d, 1H, J=4. 1H z), 4. 66 (d, 1H, J = 4. 1Hz), 4. 6 3 (ABX, 1H, J=8.5, 10.0Hz), 4.41 (ddd, 1H, J=2. 3, 2. 4, 3. 3H z), 4. 13 (ABX, 1H, J = 8.5, 10. 0 Hz), 3. 98 (dd, 1H, J=9. 5, 10. 0 Hz), 3. 63 (dd, 1H, J=2. 3, 9. 5H z), 3. 56 (ddd, 1H, J=1. 3, 8. 5, 10. OHz), 3. 39 (s. 3H), 3. 05 (A BX, 1H, J = 2.4, 15. 7Hz), 2.41 (ABXY, 1H, J = 1.3, 3.3, 15.7H z), 1. 45 (s, 3H), 1. 44 (s, 3H) 1 3 C-NMRスペクトル (22. 5MHz, CC 14) 154. 7, 111. 4, 96. 1, 80. 6, 76. 2, 68. 8, 55. 6, 53. 5, 29. 6, 27.0,26.6 IRスペクトル (neat, cm⁻¹) 3522、29 82, 2932, 2892, 2824, 1720, 16

32, 1455, 1381, 1371, 1333, 13 06, 1266, 1231, 1151, 1089, 10 38, 988, 918, 870, 832, 794, 78

0, 672, 590, 518

実施例2

ラネーニッケルW-2 (川研ファインケミカル株式会社 製、NDHF-90) 550mgを水、メタノールで1 回ずつデカンテーションした。ホウ酸48mgを加え、 アルゴン置換した後、水素で置換した。メタノール1. 5mlおよび水0.3mlを加えてホウ酸を溶解させ、 次いで4.5-(ジメチルメチレンジオキシ)-6-(メトキシメトキシ) -3, 3a, 4, 5, 6, 7-ヘ キサヒドロ-2, 1-ベンゾイソオキサゾール80mg をメタノール3.5mlに溶解して得られた溶液を室温 にて加え、5時間撹拌した。反応液をジエチルエーテル で希釈し、フロリジルを通して濾過した。濾液を飽和食 塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧 下に溶媒を留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムク ロマトグラフィで精製することにより、下記の物性を有 する2-ヒドロキシメチル-3,4-(ジメチルメチレ ンジオキシ) -5- (メトキシメトキシ) シクロヘキサ ノン49mgを得た(収率61%)。

【手続補正13】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0081

【補正方法】変更

【補正内容】

【0081】NMRスペクトル(500MHz, CC1 \star . TMS) 5. 956 (dd. 1H, J=1.25.

2. 75Hz), 5. 497 (dd, 1H, J=1. 2 5, 2.75Hz), 4.888 (dt, 1H, J=2. 75, 10. 08Hz), 4. 831 (AB, 1 H, J=6.65HZ), 4.693(AB, 1H, J=6.65Hz), 4.456 (ddd, 1H, J= 1. 37, 2. 29, 18. 19Hz), 3. 816 (dd, 1H, J=2.29, 10.08Hz), 3.387 (d, 3H, J=0.91Hz), 2.814(dd, 1H, J=1.37, 18.78Hz), 2.612 (dd, 1H, J=5.04, 18.78H z), 1. 522 (s, 3H), 1. 507 (s, 3

1Rスペクトル (neat, cm⁻¹) 2984、29 28, 1702, 1636, 1454, 1380, 13 72, 1232, 1154, 1143, 1103, 10 64, 1038, 1003, 977, 946, 919, 860, 838, 806

実施例4

(1) 窒素雰囲気下、2-ヒドロキシメチル-3,4 - (ジメチルメチレンジオキシ) -5 - (メトキシメト キシ) シクロヘキサノン56.5mgおよびジェチルホ スホニル酢酸112.3mgを乾燥ジエチルエーテル5 mlに溶解した。この溶液に0℃でN,N'-ジシクロ ヘキシルカルボジイミド87. 9mgを加え、1時間撹 拌した。反応液を酢酸エチルで希釈した。飽和食塩水で 洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下に濃 縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフ ィで精製するととにより、下記の物性を有する(5,6 - (ジメチルメチレンジオキシ) -4-メトキシメトキ シー2-オキソシクロヘキシル) メチル ジエチルホス ホニルアセテートを108.2mg得た(収率100 %).

【手続補正14】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0104

【補正方法】変更

【補正内容】

【0104】融点 69℃

 $[\alpha]^{2} + 7.9^{\circ} (c = 0.4, \pm 9)$ 実施例26

4.5-(ジメチルメチレンジオキシ)-3-(1-エ トキシエトキシ) -6-ヘプテナールオキシム1.00 gを塩化メチレン15mlに溶解し、0℃でトリエチル アミン0.2m1に加えた。ついで10%次亜塩素酸ナ トリウム水溶液8m1を加え、0℃で11時間撹拌し た。反応液をエチルエーテルで希釈し、重曹水、食塩水 で順次洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧 下に濃縮して得られる残渣をシリカゲルカラムクロマト グラフィで精製することにより、下記の物性を有する

【手続補正15】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0105

【補正方法】変更

【補正内容】

[0105] NMR $\times \sim \gamma + \mu$ (90MHz, CC 14) δ : 4.8-5.0 (m, 1H), 4.38-4.8 (m, 2H), 3.2-4.38 (m, 5H), 3.07, 3.08 (dd, 1H, 2.6, 4.6Hz), 2.2-2.6 (m, 1H), 1.44 (s, 3H), 1.42 (s, 3H), 1.31 (d, J=5.5Hz, 3H), 1.19 (t, J=7.0Hz, 3H)

実施例27

フラスコにラネーニッケルW-2 (川研フアインケミカ ル株式会社製、NDHF-90) 5. 98gをとり、 水、メタノールで1回ずつデカンテーションした。これ にホウ酸888mgを加え、アルゴン置換し、ついで水 素で置換した。メタノール25m1、水6m1を加えて ホウ酸を溶解させた。4,5-(ジメチルメチレンジオ + >) - 6 - (1 - x + + > x + + >) - 3, 3a,4, 5, 6, 7-ヘキサヒドロ-2, 1-ベンゾイソオ キサゾール2.03gをメタノール5mlに溶解し、室 温で上記懸濁液に加え、13時間撹拌した。反応液をジ エチルエーテルで希釈し、フロリジルを通して濾過し た。濾液を飽和食塩水で洗浄したのち、無水硫酸マグネ シウムで乾燥し、減圧下に濃縮して得られる残渣をシリ カゲルカラムクロマトグラフィで精製することにより、 下記の物性を有する2-ヒドロキシメチルー3、4-<u>(</u>ジメチルメチレンジオキシ) -5- (1-エトキシエ トキシ) シクロヘキサノンを1.39 g得た。